Family list 37 family members for: JP3007259 Derived from 22 applications.

1 CHINOLINDERIVATE, IHRE HERSTELLUNG UND VERWENDUNGCHINOLINDERIVATE, IHRE HERSTELLUNG UND VERWENDUNG

Publication info: AT117681T T - 1995-02-15

- 2 4-PHENYL-3-PHENYL(ALKYL)UREIDO-QUINOLINE DERIVATIVES
 Publication info: AU616542 B2 1991-10-31
- 3 4-PHENYL-3-PHENYL(ALKYL)UREIDO-QUINOLINE DERIVATIVES
 Publication info: AU3802589 A 1990-01-18
- 4 QUINOLINE DERIVATIVES, THEIR PRODUCTION AND USE THEREOF AS INHIBITORS FOR ACYL-COA: CHOLESTEROL ACYLTRANSFERASE

Publication info: CA1333068 C - 1994-11-15

5 QUINOLINE DERIVATIVES, THEIR PRODUCTION AND USE

Publication info: CN1028754C C - 1995-06-07 CN1039416 A - 1990-02-07

- 6 Quinoline derivatives, their production and use Publication info: DE68920796D D1 1995-03-09
- Quinoline derivatives, their production and use Publication info: DE68920796T T2 - 1995-07-06
- 8 Quinoline derivatives, their production and use Publication info: DK345989 A 1990-01-13
 DK345989D D0 1989-07-12
- 9 Quinoline derivatives, their production and use

Publication info: EP0354994 A2 - 1990-02-21

EP0354994 A3 - 1991-05-15

EP0354994 B1 - 1995-01-25

- Quinoline derivatives, their production and use Publication info: ES2066808T T3 1995-03-16
- 11 Quinoline derivatives, their production and use

Publication info: FI93353B B - 1994-12-15

FI93353C C - 1995-03-27

FI893361 A - 1990-01-13 FI893361D DO - 1989-07-11

L2 Quinoline derivatives, their production and use Publication info: GR3015554T T3 - 1995-06-30

13 PROCESS FOR PRODUCING PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS AND NEW QUINOLINE DERIVATIVES AS A GROUP OF ACTIVE COMPONENTS

Publication info: HU52059 A2 - 1990-06-28 HU210861 B - 1995-08-28

- 14 QUINOLINE DERIVATIVES, THEIR PRODUCTION AND USE Publication info: IE892088L L 1990-01-12
- 15 COMPOSITIONS COMPRISING QUINOLINE DERIVATIVES, SUME SUCH NOVEL COMPOUNDS AND PROCESSES FOR THE PREPARATION OF SUCH DERIVATIVES

Publication info: IL90815 A - 1993-07-08

IL90815D D0 - 1990-01-18

16 ACAT INHIBITOR, QUINOLINE DERIVATIVE AND PRODUCTION THEREOF

Publication info: JP2028809C C - 1996-03-19

JP3007259 A - 1991-01-14 JP7053714B B - 1995-06-07

17 Quinoline derivatives, their production and use

Publication info: NO177300B B - 1995-05-15 NO177300C C - 1995-08-23

NO892851 A - 1990-01-15

BEST AVAILABLE COPY

NO892851D D0 - 1989-07-10

18 SUBSTITUTED QUINOLINE DERIVATIVES AND PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS

Publication info: NZ229911 A - 1991-08-27

19 Quinoline derivatives, their production and use

Publication info: PT91121 A - 1990-02-08 PT91121 B - 1995-01-31

20 METHOD OF SYNTHESIS OF QUINOLINE DERIVATIVE OR ITS SALT

Publication info: SU1838301 A3 - 1993-08-30

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Family list 37 family members for: JP3007259 Derived from 22 applications.

- 21 Quinoline derivatives, their production and use **Publication info: US5254565 A** - 1993-10-19
- 22 QUINOLINE DERIVATIVES, THEIR PRODUCTION AND USE Publication info: **ZA8905305 A** - 1990-05-30

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

母 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-7259

@Int.Cl.5

23

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)1月14日

C 07 D 215/38 A 61 K 31/47

ABN ABS 8413-4C

×

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全32頁)

50発明の名称

ACAT阻害剤、キノリン誘導体及びその製造法

②特 頭 平1-174390

②出 願 平1(1989)7月6日

優先権主張

⑩昭63(1988)7月12日፡劉日本(JP)・⑨特願 昭63-174137

⑩昭63(1988)8月29日孁日本(JP)⑩特願 昭63-214266⑪平1(1989)3月27日孁日本(JP)⑩特願 平1-75925

個発 明 者

3 黒

第 司

兵庫県西宮市門戸荘2番21号

個発明 者

t E

衡

大阪府東大阪市西岩田 3 丁目 3 番13-712号 大阪府大阪市中央区道修町 2 丁目 3 番 6 号

切出 願 人 個代 理 人 武田薬品工業株式会社 弁理士 岩田 弘

升理工 4

最終頁に続く

明細

1. 発明の名称

ACAT阻害剤、キノリン誘導体及びその製造 法

2. 特許請求の範囲

(1)一般式

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & &$$

【式中、Rは水素、アルキルまたはアラルキル基を、 n,nは 0 または 1 を示し、A環、B環及びC環はそれぞれ屋換基を有していてもよい。 】で表わされるキノリン誘導体またはその塩を含有してなるアンルー CoA:コレステロールアンルトランスフェラーゼ阻密剤。

(2)一般式

「式中、Rは水素、アルキルまたはアラルキル基を、m.nは 0 または 1 を示し、m = 1 のときは A環、B環及びC環はそれぞれ優換基を有していてもよく、m = 0 のときは A環及びC環はそれぞれ優換基を有していてもよく、B環は魔換されているかあるいは B環が無置換の場合はC環はフッ案で置換されている。〕で表わされるキノリン誘導体またはその塩。

(3)一般式

で扱わされる化合物またはその塩と一般式

$$\left\langle \begin{array}{c} C \\ C \\ \end{array} \right\rangle - \left(CH^{1} \right)^{0} - O_{3}$$

Ħ

で変わされる化合物またはその塩とを反応させる ことを特徴とする、一般式

で表わされるキノリン説導体またはその塩の製造

| | | 法[上記式中、Q¹がーNHの時Q³はーNCOを、

R | Q | が - N C O または - N C O X の時 Q *は - N H * を、R | はアルキルまたはアラルキル基を、X はハロゲンを示し、他の記号は請求項(2)記載と同意義を示す]。

(4)一般式

有するキノリン誘導体に関する。本発明の化合物は哺乳動物においてコレスチロールの腸管からの吸収を阻害し、動脈壁でのコレステロールエステルの蓄積を抑制するので、高コレステロール血症、アテローム性動脈硬化症及びこれらに起因する各種疾患(例、心筋梗塞などの度血性心疾患および筋梗塞、脳卒中などの脳血管障害など)の予防・治療薬として有用である。

従来の技術

特公昭55-5502、イギリス特許1387477には6-クロロー4-フェニルー3-(3-フェニルウレイド)キノリン(化合物A)、6-クロロー3-{3-(4-クロロフェニル)ウレイド]-4-フェニルキノリン(化合物B)及び3-(3-ベンジルウレイド)-6、7-ジメトキシー4-フェニルキノリン(化合物C)が具体的に記載され、抗潰瘍作用を有すると記載されている。

発明が解決しようとする課題

しかしこれらの化合物のACAT阻害作用.血 中コレステロール低下作用など、動脈硬化用剤と

[式中、各記号は、請求項(1)記載の意義を有する。] で表わされる化合物を酸化することを特徴とする一般式

[式中、各記号は前記と同意義を有する。]で扱わざれる化合物の製造法。

3. 発明の辞細な説明

産業上の利用分野

本発明は優れたアシルー CoA:コレステロール アシルトランスフェラーゼ(ACAT)阻害作用を

して有用な薬理作用については何ら報告も記載もなく、その後も全く検討されていない。従って、これらの化合物A.B.C及びその類像化合物が動脈硬化用剤として有用が否かは全く検討されていなかった。

課題を解決するための手段

本発明者らは上記の化合物A.B.C及びその類 緑化合物につき循々検討した結果、化合物B等の 公知化合物及び上記公報、特許には具体的に記載 されていない種々の新規化合物が強力なACAT 阻審作用を示し、動脈硬化用剤として有用なこと を見だし、これに基づいて本発明を完成した。

即ち、本発明は

(1)一般式

$$\begin{array}{c|c}
B & R \\
\hline
N & C & NH - (CH, j_n - C) \\
\hline
0 & 0
\end{array}$$
(1)

【式中、Rは水菜、アルキルまたはアラルキル基を、 n.nは O または 1 を示し、A 環、B 環及びC環はそれぞれ優換基を有していてもよい。】で扱わされるキノリン誘導体またはその塩を含有してなるA C A T 狙客剤、

1)

(2)一般式(I)で表わされるキノリン誘導体中mが L であるか、あるいはmが O であってかつ B環が置換されているかあるいは B 環が無置換の場合は C 環がフッ素で B 換されている 新規キノリン誘導体またはその塩、および

(3)上記(2)の新規キノリン誘導体またはその塩の製造法に関するものである。

一般式(I)中Rで示されるアルキル基としては、 たとえば炭素数 I ~ 8 の直額状または分校状のも のが好ましく、例えばメチル、エチル、プロピル、 イソプロピル、プチル、イソプチル、sec - プチル、 tert - ブチル、ペンチル、イソペンチル・ネオペン チル、ヘキシル、ヘブチル、オクチルなどが用いら れる。Rで示されるアラルキル基としては、たと えばペンジル、I - フェニルエチル、2 - フェニル

ロピオニルオキシ等)、Cューュアシル基(たとえば ホルミル、アセチル、プロピオニル等)等が用い られる。この様な置換基としてのハロゲンの例と してはフッ素、塩素、臭素及びヨウ素が用いられる。 ハロゲン化されていてもよい低級アルキル基とし ては、たとえば炭素数1~6の運鎖状または分枝 状の低級アルキル及びこれらにハロゲン原子2~ 5個の置換したもの等が用いられ、例えばメチル。 クロロメチル,ジフルオロメチル,トリクロロメチ ル,トリフルオロメチル.エチル,2-ブロモエチ ル,2,2,2-トリフルオロエチル,ベンタフルオ ロエチル,プロピル,3,3,3-トリフルオロブロ ピル,イソプロピル,2ートリフルオロメチルエチ ル,ブチル,4,4,4ートリフルオロプチル,イソ プチル、sacープチル、tartープチル、ペンチル、イ ソペンチル,オオペンチル,5,5,5ートリフルオ ロベンチル、4 ートリフルオロメチルプチル,へキ 9u.6.8.8.8-197ut0 49v.5-19フルオロメチルペンチルなどが整用される。ハロ ゲン化されていてもよい低級アルコキシ及びハロ

エチル、2 - フェニルプロビル、3 - フェニルプロビルなど炭突数 7 ~ 9 個のフェニルアルキル落が好ましく、さらにこれらのペンゼン環上には後述のA環、B環及びC環と同様の最終落を有していてもよい。また、Rは、上述のフェニルアルキル茶におけるペンゼン環の代りに、チオフェン、フラン、ピリジン環などのヘテロ環の置換した炭突数 5 ~ 8 個のヘテロアリールアルキル茶であってもよい。Rの好ましい例は、たとえば水楽等である。

nは 0 または 1 を示すが、nが 0 である場合の方がより好ましい。 A 環, B 環及び C 環は置換基を有してもよく、この機な置換基としてはたとえばハロゲン、ハロゲン化されていてもよい低級アルキル基、ハロゲン化されていてもよい低級アルコキシ基、ハロゲン化されていてもよい低級アルコルチオ基、ニトロ基、エステル化されていてもよいカルポキシル基、水酸基、 C 1-4 アシルオキシ 基(たとえばホルミルオキシ、アセトキシ、ブロビオニルオキシ、ブチリルオキシ、 2 - メチルブ

ゲン化されていてもよい低級アルキルチオ基としては、たとえば上記低級アルキル基またはハロゲン化された低級アルキル基と、それぞれ酸素原子及び硫黄原子とが結合してできるハロゲン化されていてもよい低級アルキルチオ基などが用いられる。またエステル化されていてもよいカルポキシル基としては、たとえばメチル、エチル、ブロビル、イソブロビル、ブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシルなど炭素数1~6のアルキルでエステル化されたカルポキシル基等が用いられる。

かかるA環、B環、C環の置換基は、それぞれの 環のいずれの位置に置換していてもよく、かつそれぞれ同一または異って1~4個置換していても よいが、中でも特に好ましい位置としては、A環 の場合キノリン骨格の6位および/または8位で あり、B環の場合は2位であり、C環の場合は2 位および/または4位である。C環の置換甚とし ては特に塩素またはフッ素が好ましく、とりわけ 2.4-ジァルオロ置換体が好ましい。

キノリン辞導体(I)の塩としては、たとえば塩酸、臭化水素酸,硫酸,リン酸,メタンスルホン酸。フマール酸,マレイン酸。クエン酸,酒石酸等の無機酸または有機酸との塩等が、またカルポキシル基等の酸性基が分子内に存在する場合はたとえばナトリウム.カリウム、カルシウム等のアルカリ金属またはアルカリ土類金属等との塩等が用いられる。

一般式(I)で表わされるキノリン誘導体の代表 的な例としては、たとえば次の化合物等がある。 (i)一般式

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & & \\
\hline
 & & \\
R_2 & & \\
\hline
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 &$$

【式中、R[®]及びR[®]は同一または相異ってハロゲ ンまたはC₁₋₄アルキル甚を示す。】で表わされる キノリン誘導体またはその塩。R[®]、R[®]で示され

その塩は、例えば一般式

で表わされる化合物またはその塩と一般式

$$C$$
 (CH° y - σ_s (\mathbb{R}_p)

で扱わされる化合物またはその塩とを反応させる

R

(上記式(IIa)、(IIb)中、Q'がーNHの時Q'は

R

ーNCOを、Q'がーNCOまたはーNCOXの

時Q'はーNH.を、R'はアルキルまたはアラル

キル基を、Xはハロゲンを示し、他の記号は前記

と同意義を示す。)等により製造することができ
る。R'で示されるアルキル、アラルキル基とし

ては、たとえば前記Rで述べたもの等が用いられる。Xで示されるハロゲンとしては、たとえば

C2、Br等が用いられる。化合物(1)の具体的な

るハロゲンとしては、たとえばCa、Br、F等が用いられる。R¹、R¹で示されるC₁₋₁アルキルとしては、たとえばメチル,エチル,n-ブロビル.i~ブロビル,n-ブチル等が用いられる。R¹の許ましい例は、たとえばCa、メチル,エチル,i-ブロビル等である。R¹の好ましい例は、たとえばCa、メチル等である。

(ii)一般式

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & & \\
\hline
R^1 & & \\
\hline
0 & F
\end{array}$$
(Ib)

 ${\bf \{}$ 式中、 ${\bf R}$ 4 , ${\bf R}$ 4 は同一または相異って ${\bf C}$ ${}_{1-4}$ アルキル基を、 ${\bf R}$ 3 は前記と同意義を示す。 ${\bf \}}$ で表わされるキノリン誘導体またはその塩。 ${\bf R}$ 4 , ${\bf R}$ 4 で示される ${\bf C}$ ${}_{1-4}$ アルキルとしては、たとえば前記 ${\bf R}$ 4 で述べたもの等が用いられる。 ${\bf R}$ 4 , ${\bf R}$ 4 が共にたとえばメチル等である場合が好ましい。

一般式(I)で表わされるキノリン誘導体または

製法を次にしめす。

$$\begin{bmatrix} A & \not\exists \\ B & R \\ \hline & & \\ &$$

[式中の記号は前記と同意義を示す。]

[B 法] (R=Hのとき)

[式中の記号は前記と同意義を示す。]

$$(\square)(R \neq H) \qquad \xrightarrow{COX_{3}} \qquad (VII) \qquad (VIII)$$

[式中の記号は前記と同意義を示す。]

(D 法)

[式中の記号は前記と同意義を示す]。

前記の化合物(II^a).(II^b).(II)~(YII)は塩の形で用いてもよく、この様な塩としてはたとえば前記化合物(I)で述べたごときもの等が用いられる。
[A 法]

3 - アミノキノリン誘導体(Ⅱ)またはその塩と イソシアン酸エステル(Ⅲ)とを反応させることに

これにアミン(WI)を反応させることによりR=H で示される化合物(1)を製造する。カルポン酸を 酸アジドに変換する方法は文献上種々知られてお り、本法においてそのいずれの方法も応用するこ とができ、アジド化剤として何えばジフェニルホ スホリルアジド(DPPA)等を用いることにより (N)を(Y)に変換することができる。本アジド化 反応は通常A法で用いられると同様の不活性辞媒 中で行うことができる。塩基(例、トリエチルア ミン,トリプチルアミン,N-メチルモルホリンな ど)の存在下に反応を進めてもよい。また、通常 約0°0~50°C,好ましくは約10°0~40°Cの 反応温度で行われる。DPPAの使用量は(Ⅳ)に 対し、通常約1~2当量,好ましくは約1~1.5 当量である。生成した(V)は自体公知の手段によ り単態精製することもできるが、通常単離するこ となく反応混合物のまま加熱しイソシアナトキノ リン(Ⅵ)に変換する。この変換反応はアジド化に 用いたと同様の溶媒を用いるのがよい。通常約 60℃~150℃,好ましくは約80℃~120

より化合物(1)またはその塩を製造する。本反応 は通常適宜の密媒中で行なわれる。使用される路 媒は反応に不活性なものであればいかなるもので もよく、例えばエチルエーテル.イソプロピルエ ーテル,ジメトキシエタン,テトラヒドロフラン, ジオキサンなどのエーテル類,ペンゼン,トルエン, キシレンなどの芳香族炭化水素類,酢酸メチル,酢 酸エチルなどのエステル類、アセトン、メチルエチ ルケトンなどのケトン類,ピリジン,N,Nージメ チルホルムアミドなどが用いられる。反応は通常 約0℃~150℃,貯ましくは約し5℃~120 ℃で行われる。(Ⅲ)の使用量は(Ⅱ)に対し通常約 1~5当量、好ましくは約1~3当量である。反 応時間は、用いられる原料、溶媒、反応温度等に より異なるが、通常5~70時間、好ましくは 10~30時間である。

[B 法]

本法ではまずキノリン − 3 − カルポン酸(IV)を アジド化して(V)を製造し、ついでこれを加熱す ることにより 3 − イソシアナトキノリン(V))とし、

でに加熱することによりこの変換反応は行なわれる。得られる(YI)は自体公知の手段で単離するかまたは単離することなく反応混合物のまま直ちに(YE)と反応させR=Hの目的物(I)を製造することができる。(YI)との反応はたとえばA法で用いられると同様の再媒中で行うことができる。通常約20℃~130℃,好ましくは約60℃~120℃の反応温度で行われる。(YI)の使用量は(YI)に対し通常約1~3当量,好ましくは約1~2当量である。反応の目的が違成される限り、反応時間は特に制限されない。

[C 法]

R#Hの目的化合物(I)はC法によっても製造できる。本法ではまずR#Hの原料化合物(I)と 式COX。又はCX。OCOX(式中の記号は前記 と同意義)で表わされる化合物[例えばホスゲン、 クロル炭酸トリクロルメチル(ホスゲン二量体)等 }とを反応させて(幅)を製造する。この反応はた とえばA法で用いられるものと同様の不括性容媒 中で行うことができる。必要により塩茜(例、ト リェチルアミン、トリプチルアミン、Nーメチルモルポリン、ピリジン、キノリンなど)の存在下に反応を進めることもできる。通常約0℃~60℃、好ましくは約10℃から40℃の反応温度で行うことができる。ホスゲンまたはクロル炭酸トリクロルメチル等を使用する場合、これらの使用量は(II)(R ≠ H)に対しホスゲンとして通常約1~6当量、好ましくは約2~5当量である。生成する(YII)は自体公知の手段で単離するか単離することなく反応混合物のまま(YII)と反応させて(I)

(R ≠ H)を製造することができる。この反応もまたたとえば前記A法で用いられるものと同様の不括性容様中で行うことができる。必要により前記(個)の製造で述べたものと同様の塩基の存在下に反応を促進させてもよい。通常約20℃~150℃の反応温度で行うことができる。また反応促進のためにたとえば4ージメチルアミノビリジン等を加えて行ってもよい。

[D 法]

200~800、好ましくは約00~30℃で行われ、三臭化ホウ素の使用量は低級アルコキシ基 1個に対し、約1~10当量好ましくは約1~5 当量である。

また以上の方法で製造した化合物(I)中、 A. BまたはC環にエステル化されたカルポキシル基またはアシルオキシ蓋を含む場合、必要によりこれらを加水分解することによりそれぞれカルポキシル基または水酸基に変換することができる。本加水分解反応は通常溶媒(例、メタノール、エタノール、プロバノールなどのアルコール類等)の存在下にたとえば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化パリウムなどのアルカリまたはアルカリ土類金属の水酸化物を用いて行うことができる。反応温度は約0℃~100℃、好ましくは約20℃~80℃である。

以上の方法で得られる目的化合物(I)は、それ 自体公知の分離精製手股(例、邊宿. 府媒抽出,カ ラムクロマトグラフィー, 再結晶など)を用いるこ とにより精製、採取することができる。 m-1の目的化合物(I)すなわち化合物(I^d)は
m=0の目的化合物(I)すなわち化合物(I^c)を酸
化することにより行われる。本反応は過酸化水器
または有機過酸を用いて行うことができ、かかる
有機過酸としては例えば過ギ酸、過酢酸、過トリフ
ルオロ酢酸、過安息香酸、m-クロロ過安息香酸などが用いられる。反応条件は用いる酸化剤の種類
によっても異るが、ギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸
及びこれらの含水溶媒、クロロホルム、ジクロルメ
タンなどの溶媒中、通常約10℃~100℃、好
ましくは約20℃~80℃で行うことができ、酸
化剤の使用量は(I^c)1モルに対し約1~10モ
ル、野ましくは約1~5モルである。

以上のA~D法で製造した化合物(I)中、A, BまたはC環に低級アルコキシ基を含む場合、必 要によりこれを例えば三臭化ホウ素などと反応さ せることにより、水酸基に変換することもできる。 本反応は通常溶媒(例、ジクロルメタン,クロロホ ルム,四塩化炭素,ベンゼン,トルエンなど)中約~

また、化合物(1)は、塩基性窒素原子を有しており、これが遊離形で得られる場合、または(および)カルボキシル基等の酸性基が分子内に遊離形のままで存在している場合は、常法に従って塩を形成させてもよく、また、塩の形で得られる場合には常法に従って遊離形としてもよい。

特別平3-7259 (フ)

「ヌ,ウマ,ウシ,ヒッジ,サル,ヒトなど)にお 本発明化合物(I)を製造するための原料化合物 高コレステロール血症,アテローム性動脈硬 は例えばつぎのようにして製造することができる。

(以下余白)

コ.イヌ,ウマ,ウシ,ヒッジ,サル,ヒトなど)における高コレステロール血症,アテローム性動脈硬化症,及びこれらに起因する疾患(例、心筋梗塞などの虚血性心疾患および脳梗塞・脳卒中などの脳血管障害など)に対する安全な予防、治療剤として有用である。

一般式(I)で安わされる化合物を上記の医薬品として用いる場合、適宜の薬理学的に許容され得る担体、賦形剤、希釈剤と混合し、粉末、顆粒、錠剤、カブセル剤、注射剤などの形態で経口的または非経口的に役与することができるが、コレステロールの吸収阻害の目的に使用するときは経口的に役与することがより好ましい。投与量は化合物の種類、役争ルート、症状、患者の年令などによっても異るが、例えば成人の高コレステロール血症患者に経口的に役与する場合、1日量は体重1 Kgあたり約0.005~50mg、好ましくは約0.05~10mg、さらに好ましくは約0.2~4mgで、この量を1日1~3回に分割役与するのが好ましい

[式中、X¹は脱離基を、他の記号は前記と同意義を示す]。

[式中、R¹⁸は低級アルキル基を、他の配号は前配と同意義 を示す]。

$$(\pi) \xrightarrow{R^{12}OCH - C(COOR^{12})_{3}} (X \forall I)$$

$$NH - CH - C(COOR^{12})_{3}$$

$$(X \forall I)$$

$$NH - CH - CHCOOR^{12}$$

$$(X \forall II)$$

$$R = COOR^{12}$$

$$(X \forall II)$$

$$R = COOR^{12}$$

[式中、各記号は前記と同意義を示す]

(E 法)

2-アミノペンゾフェノン(耳)を出発原料とし、 (X)、(X)を経由して3-アミノキノリン(I/)を 製造する方法はすでにジャーナル オブ ケミカ ル ソサイエティ[Journal of Chemical Society1.3914買(1953年)あるいは特公 昭48-6474に記載されており、ごれらの方 法またはこれに準じた方法により(▮ ′)を製造で きる。また(II')のアセチル化についても特公昭 48-6474あるいは菜学雑誌,93巻,126 3頁(1973年)に記載された方法またはこれに 準じた方法により行うことができ、化合物(皿)も 製造できる。(II)をついで(XII)と反応させて (XⅣ)とし、これを加水分解することにより(11 11)を製造できる。(Ⅲ)と(XⅢ)との反応は通常帝 媒(例、サトラヒドロフラン,ジメトキシエタン, N,N-ジメチルホルムアミドなど)中で行うこと ができる。塩基(例、水素化ナトリウム,水素化カ リウム,ナトリウムメチラート,ナトリウムエチラ ート,ナトリウムアミド,カリウムtープトキシド

反応温度で行うことができる。

また(I')は化合物(I')と化合物(XII)とを直接反応させて製造することもでき、この場合は溶媒(例、四塩化炭素,クロロホルム,塩化メチレン・アセトン・テトラヒドロフラン・ジメトキシエタン・N・Nージメチルホルムアミドなど)中、必要により炭酸カリウム・炭酸ナトリウム・トリエチルアミンなどの塩基の存在下に行うことができる。反応温度は通常的-20℃~100℃好ましくは約0℃~60℃である。また(XII)の使用量は(I')」モルに対し約1~5モル、好ましくは約1~2モル量である。

[F 法]

本法はすでに特公昭48~6474あるいは裏学雑誌、93巻、1263頁(1973年)に記載された方法またはこれに準じた方法により行うことができる。

(G 法)

2~アミノベンゾフェノン類(Ⅱ)とアルコキシ メチレンマロン酸ジエステルとの反応は、カナディ

など)の存在下に反応を促進させてもよい。通常 約-10℃~120℃、好ましくは約0℃~10 0℃で反応させることにより行われる。この際脱 離益X1としてはハロゲン(例、複素,臭素,ヨー素)、C 1-1アルカンスルホニルオキシ基 (例、メタ ンスルホニルオキシ基,エタンスルホニルオキシ 基), C 1-4アルコキシスルホニルオキシ基(例、メ トキシスルホニルオキシ茲,エトキシスルホニル オキシ基)、С 4-10アリールスルホニルオキシ基(例、ペンゼンスルホニルオキシ基。pートルエンス ルホニルオキシ基)などが用いられる。塩基及び(X 皿)の使用量は(皿)に対しそれぞれ通常!~3 当量である。得られる(XIV)は加水分解すること により(目'')を製造できる。本加水分解反応は通 常溶媒(例、メタノール,エタノール,プロパノー ル等のアルコール,酢酸など)の存在下に行うこと ができる。鉱験(例、塩素,臭化水素酸,硫酸など) (XN)1モルに対して通常約2~20モル、 好ましくは約3~15モル用いて行う。約60℃ ~ 120℃、好ましくは約70℃~100℃の

アン ジャーナル オブ ケミストリー

[Canadian Journal of Chemistry], 47卷, 489頁(1969年)に記載された方法またはこ れに単じて行うことができる。ついで得られる (X YL)に食塩または塩化リチウムを加熱下に反応 させてキノリン-3-カルポン酸エステル(XIX) を製造する。本反応は通常ジメチルスルホキシド、 スルホラン、N、N - ジメチルホルムアミドなどの 溶媒中で行うのがよい。約120℃~220℃、 好ましくは約150℃~200℃に加熱すること により行われる。用いる食塩または塩化リチウム の量は(XVII)に対し適常約1~20当量、好まし くは約2~10当量である。本反応ではまず中間 体として化合物(XVII)が生成し、これが脱水閉環 して(XII)を与えると考えられる。最後に得られ る(X II)をアルカリ加水分解することにより(N) を製造できる。本加水分解反応は通常溶媒(例、 メタノール,エタノール,プロパノールなど)の存 在下に行われる。水酸化ナトリウム、水酸化カリ ウム,水酸化パリウムなどアルカリまたはアルカ

(XII)

リ土類金属の水酸化物の存在下に反応を促進させることができる。約20℃~100℃、好ましくは約30~90℃の反応温度で行うことができる。

前記 E, F, G 法で得られる化合物(I').(I').
(IV)は自体公知の手段で単離後あるいは単離せず
反応混合物のまま本発明の方法の原料として用いることもできる。

また環Aまたは環Bに置換チオ基を有する3ーニトロ化合物(II)は、例えばつぎのような反応式にしたがって製造することもできる。

(12 下 会 自)

ゲン化されていてもよい低級アルキル基を、X・ は前記と同意鏡を示す]

[H 法]

まずA環または(および)B環上にメトキシ基を 有する(XX)を臭化水素酸を用いて脱メチル化し て(XII)を製造する。本反応は通常加熱還施下に 臭化水素酸水溶液を溶媒として行う。必要により 酢酸を溶解補助のため加えることもできる。得ら れるフェノール(ΧI)をついでN.N-ジメチル チオカルバモイルクロリドと反応させ(X立)を製 遊する。この反応は通常不括性静媒(例、ジエチ ルエーテル,ジオキサン,テトラヒドロフラン,ク ロロホルム,ジクロルメタン,酢酸エチル,N,N-ジメチルホルムアミド)中で行うのがよい。通常 約-10℃~80℃、好ましくは約0℃~60℃ の反応温度で行うことができる。N,Nージメチ ルチオカルバモイルクロリドの使用量は(XX)に 対し通常約1~2当量、好ましくは約1~1.5 当量である。(X III)は約150℃~250℃、好 ましくは約17,0℃~230℃に加熱することに CH₃O

B

HBr

HO

B

(CH₃),NCSCR

(xx)

(CH₃),NCSO B (CH₃),NCOS B 加水 分解 (X XII) (X X III)

HS $R^{1a}-S$ A NO_{2} $R^{1a}-X^{1}$ (X X IV) (X Y IV)

[式中の CH30 と HO と (CH3);NCSO と HS と ...

R^{sa}-S (はA環または(および)B環上に置換基

C H 10 - 、 H O - 、 (C H 1) 1 N C S O - 、 H S - 、 R ¹⁸ - S - があることを示し、 R ¹⁸ はハロ

より(XXII)に変換できる。この変換反応は通常 疳媒なしで(X 缸)の融点以上に加熱することによ り行われる。(X_X Ⅲ)の加水分解反応は通常アル カリ性条件で行うことができる。例えば形媒(例、 メタノール,エタノール,プロパノール,2ーメト キシエタノール,ジオキサン,ジメトキシエタンな ど)の存在下に水酸化ナトリウム,水酸化カリウム、 水酸化パリウムなどを用いることにより有利に進 行する。反応温度は通常約10℃~100℃、好 ましくは約20℃~90℃である。(XXN)のア ルキル化反応は、溶媒(例、メタノール,エタノー ル,プロバノール,ジメトキシエタン,ジオキサン, テトラヒドロフラン,アセトン,N,Nージメチル ホルムアミドなど)中、塩基(例、炭酸カリウム, 炭酸ナトリウム,水酸化カリウム,水酸化ナトリウ ムなど)の存在下に、R^{4B} - X 'を反応させるこ とにより行われる。反応風度は通常−10℃~ 100℃、好ましくは約0℃~80℃であり、 R¹⁸ - X¹の使用量は(XXIV)に対し約1~2当

虚、好ましくは約1~1.5当量である。

R ** - X 'がガス状の場合は過剰量を反応液中に 通導することにより行うこともできる。かくして 得られる(耳')は、自体公知の方法で単離するこ ともできるが、単離することなく反応混合物のま ま次の工程の原料として用いることもできる。

環Aまたは環Bに置換オキシ基を育する3-ニトロ化合物(Ⅱ)は、例えばつぎのような反応式に したがって製造することもできる。

[| 法]

$$(X\Pi) \xrightarrow{\text{Rag} - X_1} \xrightarrow{\text{Rag} - X_1}$$

R^{sa} – 0 と は A 環または(および) B 環上に **個**

換蒸R^{3名} -〇-があることを、他の配号は前記 と同意義を示す]

とR'は互いに連結して隣接する窒素原子ととも に環を形成する基を示す]

[] 法]

R*,R'で示される低級アルキル基としては、メチル,エチル,プロビル,イソプロビル、ブチルなど決案数 [~ 4 のものが好ましい。 R*と R'とが適結し窒素原子とともに環を形成する場合、かかる環はさらにもう [個の酸素原子を有していてもよく、これらの例としてはピロリジン環,ピペリジン環,ホモピペリジン環,モルホリン環など5~7 負債のものが挙げられる。

化合物(II)と(XXV)との反応は通常存集中、 酸の存在下に行われる。溶媒としては例えば酢酸 エチル,アセトン,ベンゼン,トルエンなどが、酸 としては塩酸,臭化水素酸,硫酸,ベンゼンスルホ ン酸,ロートルエンスルホン酸,メタンスルホン酸 などが用いられ、かかる酸は無木の状態で使用し ても、水溶液として用いてもよく、反応は均一系 で行っても、溶媒と水との二層系で行ってもよい。 使用する(XXV)の量は(II)1モルに対し約1~

[1 法]

H 法で得られる中間体(X II)と R ¹⁸ ~ X ¹とを 反応させることにより(II')を製造する。中間体 (X II)と R ¹⁸ ~ X ¹ との本反応は上記 H 法にお ける(X X IV)と R ¹⁸ ~ X ¹との反応ど同様にして 行うことができる。かくして得られる(II')は、 自体公知の方法で単離することもできるが、単離 することなく反応混合物のまま次の工程の原料と して用いることもできる。

E 法におけるメタゾン酸の代りにニトロエナミン(ΧΧ V)を用いる下記の方法によっても(Ω)を一挙に製造することもできる。

[] 法]

$$(\Pi) \xrightarrow{R'} N - CH - CH - NO_4$$

$$(X X V)$$

【式中R*,R*は同一または相異って低級アルキル 基、フェニル基またはペンジル基を示すか、R*

10モル、好ましくは約2~6モルである。また使用する酸の量は(II)1モルに対し約1~20モル、好ましくは約2~10モルである。反応温度は通常約20℃~100℃、好ましくは約50℃~80℃である。

G 法における(X Ⅵ)の代りに化合物(X X Ⅵ)を 用いる下記の方法によれば、化合物(X Ⅱ)を一挙 に製造することもできる。

[K 法]

$$(\pi) \xrightarrow{(R^{1}^{a}0)_{\pi}CHCH_{\pi}COOR^{1}^{a}} \rightarrow (\chi \pi)$$

[式中の記号は前記と同意義を示す]

K 法

本反応は通常ペンゼン,トルエン,キシレンなどの溶媒中、ペンゼンスルホン酸,p-トルエンスルホン酸などの酸粒媒の存在下に行なわれる。化合物(X X VI)の使用量は(II) | モルに対し通常 | ~5 モル、好ましくは約 | ~3 モルであり、酸の使用量は(II) | モルに対し約 0.0 | ~1 モル好ま

しくは約0.05~0.5モルである。反応は通常 解媒の沸点付近で行い、反応中に生成する水を分 難しながら行うのが好ましい。

K法における(X X VI)の代りに化合物(X X VII)を用いると化合物(X X VII)を製造することができ、(X X VII)はさらに(X X II)を経て化合物(II)に導びくこともできる(L 法)。

[L 法]

CONH:
$$\frac{Br_1 \ddagger \pi i \ddagger CQ_1}{T \nu \pi J} (I)$$

[式中の記号は前記と同意義を示す]。

[L 法]

化合物(Π)と(X X VII)との反応は J 法における (II)と(X X VI)との反応と同様にして行うことが

存在下に反応させ、いわゆるホッフマン(Hofmann)反応により(Ⅱ)を製造する。本反応ではまず

(XXII)を熔媒中アルカリの存在下に臭索また は塩素と反応させる。溶媒としてはジオキサン、 ジメトキシエタン,メタノール,エタノールなどが、 アルカリとしては水酸化ナトリウム,水酸化カリ ウムなどがそれぞれ使用される。本反応は (ХХП)とアルカリの混合物中に臭素または塩素 を加えて行く方法で行っても、あるいはまずアル カリと臭素または塩素とを反応させて次亜臭素酸 または次亜塩素酸を生成させ、その後に(XXЦ) を反応させる方法で行ってもよく、反応孤度は通 常約−10℃~100℃好ましくは約0℃~80 ℃である。より低温度ではまずイソシアナト体 (Ⅵ)が生成し、ついで加水分解され(Ⅱ)を生成す るので、反応は一般に段階的に行うことが好まし く、まず約0℃~20℃で反応させた後遺宜反応 温度を上げるのが好ましい。本反応におけるアル カリの使用量は(XXII)|モルに対し約2~8モ ル、好ましくは約4~8モルであり、真葉または

できる。ついで(XX畑)を部分加水分解して化合物(XXⅡ)を製造する。本加水分解反応は酸またはアルカリで行うことができ、酸としては塩酸、臭化水素酸,硫酸などが.アルカリとしては水酸化ナトリウム.水酸化カリウムなどが用いられ、それぞれ適宜の溶媒(例、メタノール.エタノール、プロパノール.ジオキサン.ジメトキシェタンなど)の存在下または非存在下に行われる。反応は約0℃~100℃,好ましくは約20℃~80℃である。

また(XXVII)はアルカリの存在下に過酸化水素で酸化することによっても(XXII)に導びくことができる。本反応は通常加水分解に用いると同様の溶媒中、水酸化ナトリウム,水酸化カリウムなどのアルカリの存在下に行なわれる。アルカリ及び過酸化水素の使用量は(XXVII)1モルに対しそれぞれ約1~10モル、舒ましくは約1.5~5モルであり、反応温度は約10℃~100℃、舒ましくは約20℃~80℃である。

つぎに(X X II)を臭素主だは塩素とアルカリの

塩素の使用量は(X X II)! モルに対し約!~3モル、舒ましくは約!~1.5モルである。

化合物(Ⅱ)の好ましい例は、たとえば式

【 式中、 R^3 は前記と同意義を、A 環はハロゲン及び C_{1-4} アルキル基より退ばれた2個で産終されている。】で表わされる化合物またはその塩等である。式(E^4)中の R^3 及びA 環の産換基並びにその産換位産は、上記化合物(I^*)及び(I^*)の R^3 、 R^4 及び R^4 で述べたごとくである。

L 法の中間体(X X VIII)を加水分解して(IV)を製造する下記の方法を用いることもできる。

[M 法]

[M 法]

特開平 3-7259 (12)

本加水分解反応は溶媒中酸またはアルカリを用いて行われるが、アルカリを用いるのがより好ましい。溶媒としてはメタノール、エタノール、プロパノール、2ープロパノール、2ーメトキシエタノールなどが用いられ、アルカリとしては水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどが用いられる。アルカリの使用量は(X X 四)1モルに対し通常約2~20モル、好ましくは約3~10モルである。反応は通常約60℃~150℃、好ましくは約80℃~130℃で行われる。

なお、前記E法の原料(II)は、たとえばジャーナル オブ オーガニック ケミストリー
[Journal of Organic Chemistry].26巻、
4488頁(1961年).同誌、27巻、3781
頁(1962年)等に記載の方法あるいはこれに準じた方法により、F法の原料(XV)は、たとえば特公昭48-6474,菜学雑誌、93巻、126
3頁(1973年)等に記載の方法あるいはこれに準じた方法により製造することができる。

またJ法における原料(X X Y)は例えばシンセ

の ラベル化コレステロールエステルの生成量を測 定することによって算出した。

[姞 果]

表!には被験化合物を10^{-*}M~10^{-*}M 添加 したときのラベル化コレステロールエステル生成 阻害率(%)をACAT阻害作用の指標として示す。

(以下余白)

シス [Synthesis], 2 6 0 頁(1 9 8 2 年)に配数の 方法あるいはこれに準じた方法で製造することが できる。

<u>作 用</u>

以下に本発明のキノリン閉導体(1)またはその 塩の優れた有用性を示す薬理試験の結果を示す。 1. アシルー CoA:コレステロールアシルトラン スフェラーゼ(ACAT)阻害作用。

[実験法]

酵素様本ACATはハイデル[Heider]らのジャーナル オブ リピット リサーチ[Journal of Lipid Research].24巻.1127頁(1982年)に記載の方法に従って、20時間絶食させた 6 週齢雄性スプレイグードウリイ[Sprague - Davley]ラットの小腸粘膜ミクロゾーム固分から 摘製した。

A C A T 活性はヘルゲルード [He I gerud] 6 の方法(ジャーナル オブ リピット リサーチ、2 2 巻、2 7 1 頁、1 9 8 1 年)に従って、[lー''C] オレオイルーCoA と内因性コレステロールから

资 」

被験化合物	造度(M)	A C A TB 保育(A/)	
(実施例NO.)	医线(W)	ACAT阻害率(%)	
1	1 0	88.3	
4	10-	75.0	
1 1	10-	85.5	
1 3	10-4	84.5	
1 4	10	90.1	
1.5	1 0 -4	91.6	
1 7	10-	90.1	
18	10-	85.9	
2 1	10-	91.8	
2 2	1 0 -4	96.8	
2 3	10-	98.0	
2 3	10-7	94.1	
2 3	10-	3 4 . 3	
2 4	10-	88.5	
2 5	10-	77.0	
26	10-	87.4	
2 7	10-	97.2	
2 8	10-	9 27	
2 9	10-	98.2	
3 0	10~	98.5	
3 1	10-	96.9	

つづく

特開平3-7259 (13)

強度(M)

10-

10-

10-

10-

10-

10-

10-

10-

10-

10-

10-

10-

10-4

10-

10-

10-4

10-

. 10-

ACAT阻害率(%)

94.4

69.7

90.1

98.0

78.2

97.9

98.0

97.3

99.6

99.3

61.2

96.2

98.2

79.9

95.9

97.9

. 87.3

被験化合物			
(実施例NO.)	读度(M)	ACAT阻害率(%)	
3 2	10-	98.9	
3 2	10- 52.1		
3 3	10- 99.2		
3 4	10-4 99.3		
3 5	10-	97.0	
3 6	10-	95.6	
3 7	10-	87.8	
3 8	i 0 -•	98.3	
3 9	10-4	98.5	
3 9	10-	43.3	
4 6	10~	75.7	
5 0	10-	96.8	
5 1	10-	97.2	
5 2	i 0 -4	97.9	
5 3	10-	85.7	
5 4	10-	80.7	
5 5	10-4	97.6	
5 8	10-1	88.5	
5 9	10-	97.5	
6 0	10-	95.1	
6 2	10-	97.3	

つづく

被缺化合物

(実施例NO.)

63

6 4

6 7 68

69

70 71

7 2

73

7 4

75

77 78

79

8 0

8 1

83

化合物B®

■ 化合物B:6-クロロー3-{3-(4-クロロ フェニル)ウレイド]ー (ーフェニル キノリン(特公昭55~5502の実 施例8の化合物)

この表しは、化合物目を含むキノリン誘導体 (I)またはその塩が優れたACAT腿害作用を有 していることを明らかに立証している。

2. コレステロール負荷フットにおける血漿コレ ステロール低下作用

[実験法]

7週齢の雄性スプレイグードウリー[Sprague Davley]ラットに1%コレステロール食(0.5% コール酸及び5%オリープ油を含む)を3日間与 え、血漿コレステロール値でグループ分けした後、 0.0005%の被験化合物を含む同解料でさら に4日間飼育した。飽食状態で午前8:30~ 10:00の間に採血し、血漿コレステロール値 を酵素的に測定した。化合物の摂取量は摂餌量か 5計算して求めた。

【始 果】

翌2に示すように、被験化合物はコレステロー ル負荷時の血漿コレステロールを有意に低下した。

被験化合物 (実施例NO.)	投与量	血漿コレステロール (ng/dl)	
	(mg/kg/日)		
特無対	0	240±85	
2 3	0.40 ± 0.03	126 ± 33 **	
3 0	0.45 ± 0.02	143 ± 21 *	
3 2	0.43 ± 0.04	119 ± 46°	

数値は平均値±標準偏差

p<0.05(対象群に対するι~検定)</p>

この変2は、キノリン誘導体(1)またはその塩 が優れた血漿コレステロール低下作用を有してい ることを明らかに立証している。

<u>実施例</u>

次に、参考例,実施例を挙げて、本発明をさら に詳しく説明するが、本発明はこれらの実施例に 限定されるべきものではない。

参考例、実施例のカラムクロマトグラフィーに おける帝出はTLC(Thin Layer Chromatography, 存層クロマトグラフィー)による観察下に行なわ れた。TLC観察においては、TLCブレートと してメルク(Nerck)社製のシリカゲル60Fzeiを、 展開溶媒としてはカラムクロマトグラフィーで溶 出溶媒として用いられた溶媒を、検出無として UV検出器を採用した。カラム用シリカゲルは同 じくメルク社製のシリカゲル60(70~230 メッシュを用いた。

尚、実施例,参考例で用いる略号は、次のよう な意義を有する。

ng:ミリグラム, g:グラム、m2:ミリリーター,

また窒息とあるのは約15~25℃を意味する。 実施例1

3-アミノー6-クロロー4-フェニルキノリン(509mg)の無水テトラヒドロフラン(8ml)溶液中に2.4-ジフルオロフェニルイソシアネート(0.24ml)を加え、窒温で20時間放棄した。 析出した結晶をろ取した。ろ液を機熔することによりさらに結晶を得、両者を含わせてエタノールから再結晶し6-クロロー3-[3-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-4-フェニルキノリン(638mg,77.8%)を無色結晶として得た。

計算值: C, 67.44; H, 3.86; N, 10.72 突測值: C, 67.51; H, 3.86; N, 10.64 実施例 4

. 6-クロロー3-[3-(2-フルオロフェニル)ウレイド}-4-フェニルキノリン: mp1 9 7 - .1 9 8 ℃(アセトンーヘキサンから再結晶). 収率77.3%.

元素分析値 C₃,H₁,C2FN₃Oとして

計算值: C, 67.44; H, 3.86; N, 10.72 実測値: C, 67.32; H, 3.86; N, 10.70 実施例 5

6-クロロ-3-[3-(3-メチルフェニル) ウレイド]-4-フェニルキノリン: ap204-206℃(アセトン-エタノールから再結晶). 収字78.2%.

元素分析値 C:1H:CQN:Oとして

計算值: C, 71.22; H, 4.68; N, 10.83 実際値: C, 71.16; H, 4.67; N, 10.89 実施例 6

6-クロロー4-フェニルー3-[3-(3-ト

mp 2 0 6 - 2 0 7 °C.

元素分析値 C::H:(C4F;N:Oとして

計算值: C, 64.48; H, 3.44; N, 10.25

奥冽値: C, 64.23: H, 3.55; N, 10.04

以下同様に、対応する3-アミノキノリン誘導体とイソシアホートと反応させることによりつぎの実施例2~39の化合物を得た。

宴施例2

6 - クロロー 3 - [3 - (4 - フルオロフェニル)ウレイド] - 4 - フェニルキノリン: mp 2 0 5 -2 0 7 ℃(エタノールから再結晶). 収率 6 6 . 5

元素分析値 Cs2HisC&FNsOとして

計算值: C. 67.44; H. 3.86; N. 10.72 実測值: C. 67.63; H. 3.87; N. 10.76 実施例 3

6-クロロ-3-(3-(3-フルオロフェニル)ウレイド]-4-フェニルキノリン: mp213-214℃(アセトンから再結晶)、収率84.1%. 元素分析値 C_{1.1}H_{1.1}C4FN₄Oとして

リフルオロメチルフェニル)ウレイド]キノリン: mp203-204℃(アセトン-イソプロピルエ ーテルから再結晶). 収率80.5%.

元素分析値 CziHisCaFiNiOとして

計算值: C,62.52; H, 3.42; N, 9.51

奥測値: C,62.73; H.3.71; N.9.23 奥施例7

6-クロロ-3-[3-(2,4-ジメトキシフェニル)ウレイド]-4-フェニルキノリン:
mp210-211℃(アセトン-エタノールから
再結晶)、収率41.5%、

元素分析値 CatHatC4N1O1として

計算值: C, 66.44; H, 4.65; N, 9.68

実測値: C. 66.38; H. 4.55; N. 9.63

実施例8

6-クロロー3-[3-(3,4-ジクロルフェニル)ウレイド]-4-フェニルキノリン:
mp226-227で(アセトンから再結晶). 収率
79.3%.

元素分析値 C12H14C43N2Oとして

計算値: C, 59.68; H, 3.19; N, 9.49 実物値: C, 59.63; H, 3.07; N, 9.55

实施例 9

6 - クロロー 3 - [3 - (2,5 - ジクロルフェニル)ウレイド] - 4 - フェニルキノリン(アセトンソルベート): mpl 9 1 - 1 9 2 ℃(アセトンーイソプロビルエーテルから再結晶). 収率8 2.8

元素分析値 C₁,H₁,C₂,N₁O·C₁H₄Oとし で

 計算値:
 C,59.96:
 H,4.03:
 N,8.39

 実期値:
 C,60.04:
 H,4.04:
 N,8.42

6-クロロー3-[3-(2,4-ジクロルフェニル)ウレイド]-4-フェニルキノリン:
mp2:4-2:15で(アセトンから再結晶).
収率74.2%.

元素分析値 C₂₂H₁。Cℓ₁N₃Oとして

計算値: C, 59.68; H, 3.19; N, 9.49 実別値: C, 59.53; H, 3.10; N, 9.45

apl 8 9 - 1 9 1 ℃(アセトン-イソプロピルエ - テルから再結晶). 収率 7 2 . 0 %.

元素分析値 C *, H ,, F *N ,O として

計算値: C. 70.94; H. 4.40; N. 10.79 実制値: C. 70.88; H. 4.39; N. 10.80

3-[3-(2.4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-6-エチルー4-フェニルキノリン:
mpl 8 9-1 9 0 ℃(エタノールから再結晶).
収率7 0.5%.

. 元素分析値 CsaHisFsNsOとして

計算値: C.71.45; H.4.75; N.10.42 実期値: C.71.28; H.4.78; N.10.29

実施例15

実施例14

3-{3-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-6-イソプロビル-4-フェニルキノリン:
mp211-212℃(エタノールから再結晶).
収率74.5%.

元素分析値 C_{3.}H_{2.}F₃N₃Oとして ·

計算值: C, 71.93; H, 5.07; N, 10.07

実施例1!

6 - プロム - 3 - [3 - (2 · 4 - ジフルオロフェ エル)ウレイド] - 4 - フェニルキノリン: mp 1 9 5 - 1 9 7 ℃(アセトン-イソプロピルエ - テルから再結晶)、収率 8 2 · 1 % ·

元素分析値 C.t.H.,BrF.N.Oとして

計算値: C, 58.17; H, 3.11; N, 9.25 突脚値: C, 57.96; H, 3.06; N, 9.11

実施例12

3-[3-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-4-フェニルキノリン(1/2エタノールソルペート): np193-195℃(エタノールから将結晶)、収率74.3%.

元素分析値 C₂,H₁,F₈N₃O・1/2C₈H₈O として

計算値: C. 69.34; H. 4.55; N. 10.55 突衝値: C, 69.48; H. 4.55; N, 10.57 突施例 1 3

奥谢值: C,71.92; H,5.04; N. 9.99 奥施例 1.6

3-[3-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレイド}-7-メチル-4-フェニルキノリン:
mp!95-197°C(アセトンから再結晶).
収率76.2%.

元素分析値 C』,Hı,FıN,Oとして

計算値: C, 70.94; H, 4.40; N, 10.79 突別値: C, 70.99; H, 4.38; N, 10.67 突旋例 1 7

3-[3-(2.4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-4-フェニル-6-トリフルオロメチルキノリン: ap203-204℃(エタノールから再結晶)、収率65.3%.

元素分析値 C₃,H₁₄F₅N₃Oとして

計算値: C, 62.31; H, 3.19; N, 9.48 実態値: C, 62.39; H, 3.12; N, 9.52 実施例 1 8

3-[3-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレイ ド]-6-メトキシー4-フェニルキノリン:

特開平3-7259 (16)

mp | 26-130℃(アセトンーイソプロピルエーテルから再結晶). 収率87.7%.

元素分析値 C ** H i *F *N *O * として

計算值: C, 68.14; H, 4.23; N, 10.37

実測値: C, 68.20; H. 4.18; N, 10.19

実施例 19・

3-(3-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-6,7-ジメトキシ-4-フェニルキノリン: mp202-203℃(メタノールから再結晶). 収率77.2%。

元素分析値 · C * 4 H * 1 * F * N * O * として

計算値: C, 66.20; H. 4.40; N, 9.65

突剥値: C,65.92; H,4.35; N,9.49

実施例20

3-[3-(2,4-ジアルオロフェニル)ウレイド]-6-ニトロー4-フェニルキノリン(2/3アセトンソルベート): mpl 93-1940(アセトンから再結晶). 収率76.3%.

元素分析値 C::H::(F:N:O:-3/2C:H:O として

6-クロロー4-(2-クロロフェニル)-3-[3-(2.4-ジフルオロフェニル)ウレイド]キ ノリン: mp2i0-212で(アセトン-水から 再結晶). 奴率86.7%.

元素分析値 C::H::C2:F:N:Oとして

計算値: C, 59.48; H, 2.95; N, 9.46

実測値: C, 59.28; H, 2.88; N, 9.37

実施例24

6-クロロー4-(3-クロロフェニル)-3-[3-(2.4-ジフルオロフェニル)ウレイド]キ ノリン: ap207-208で(アセトン-水から 再結晶). 収率68.1%.

元素分析値 CasHisCasFiNiOとして

計算值: C, 59.48; H, 2.95; N, 9.46

実測値: C, 59.31; H, 2.96; N, 9.59

灾施例25

6-クロロー4-(4-クロロフェニル)-3-(3-(2.4-ジフルオロフェニル)ウレイド]キ ノリン: ep215-217で(エタノールから再 結晶)、収率74.1%。 計算値: C, 62.79; H, 3.95; N, 12.20 実測値: C, 62.84; H, 4.05; N, 12.09

実施例21

4-(2-クロロフェニル)-3-[3-(2.4 -ジフルオロフェニル)ウレイド]キノリン([/ 2エタノールソルベート): mpl 9 8-200℃(エタノールから再結晶)、収率85.5%。

元素分析値 C₂₄H₁₄C₄F₂N₃O・1/2C₂H₄ Oとして

計算值: C. 63.82; H. 3.96; N. 9.71

奥湖值: C, 63.57; H, 4.02; N, 9.64

実施例22

6-クロロ-3-{3-(2.4-ジフルオロフェニル)ウレイド] -4-(2-フルオロフェニル) キノリン: mp2 [8-220℃(エタノールから 再結晶). 収率78.3%.

元素分析値 C ** H ** C 4 F * N *O として

計算值: C, 61.77; H, 3.06; N, 9.82

実謝値: C; 6].51; H, 3.03; N, 9.64

実施例23

元素分析値 C::H::C4:F:N:Oとして

計算値: C,59.48: H, 2.95; N. 9.46

実測値: C.59.31: Η,2.96; Ν,9.59

実施例 2 6

6-クロロ-3-[3-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-4-(4-メチルフェニル)キノリン: mp188-189℃(エタノールから再結晶)、収率79.7%。

元素分析値 C'zzHizC4FzN3Oとして

計算值: C,65.18; H, 3.80; N. 9.91

実拠値: C, 65.19; H, 3.78; N, 9.79

安族例27

6-クロロー3-[3-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-4-(2-メチルフェニル)キノリン: mp2 | 9-2 20 で(アセトンーヘキサンから再結晶)、収率 7 2 .6 %.

元素分析値 C:,H:4C&F:N:Oとして

計算值: C. 65.18: H. 3.80: N. 9.91

実測値: C. 65.34; H. 3.79; N. 10.04

実施例28

6-クロロ-3-{3-(2.4-ジフルオロフェニル)ウレイド}-4-(4-メトキシフェニル)キノリン: np208-209℃(エタノールから再結晶). 収率82.7%.

元素分析値 C:1H:4C4F:N:O:として

計算值: C, 62.81; H. 3.67; N. 9.55

実拠値: C. 62.86; H. 3.70; N. 9.50

実施例29

6-クロロ-3-[3-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-4-(2-メトキシフェニル)キノリン: ap221-222℃(エタノールから再結品)、収率65.9%、

元素分析値 C,,H,,C&F,N,O,として

計算值: C, 62.81; H, 3.67; N, 9.55

実剤値: C, 62.81; H, 3.71; N, 9.81

実施例30

4-(2-クロロフェニル)-3-(3-(2.4 -ジフルオロフェニル)ウレイド]-6-メチルキ ノリン: mp2 25-226 O(アセトンから再結 品)、収率64.7%、

4-(2-クロロフェニル)-3-[3-(2,4 -ジフルオロフェニル)ウレイド]-6-エチルキノリン: mp228-229°O(アセトンから再結晶). 収率75.4%.

元素分析値 C:4H:4C4F:N:Oとして

計算值: C. 65.83; H. 4.14; N. 9.60

実剤値: C. 65.80; H. 4.14; N. 9.61

実施例34

4-(2-クロロフェニル)-3-{3-(2,4 -ジアルオロフェニル)ウレイド]-6-イソプロピルキノリン: mp232-233℃(アセトンから再結晶)、収率79.3%、

元素分析値 C:sH:oC4F:N:Oとして

計算值: C, 66.45; H, 4.46; N, 9.30

奥谢值: C,66.34; H,4.45; N,9.30

學施例35

6 - ブチルー 4 - (2 - クロロフェニル) - 3 - (3 - (2,4 - ジフルオロフェニル)ウレイド) キ ノリン: ap2 0 2 - 2 0 3 で(アセトンーヘキサンから再結晶)、収率 7 2.7 %。 元素分析値 C.HIACAFIN,Oとして

計算值: C, 65.18; H, 3.80; N, 9.91

実拠値: C、65.12; H, 3.77; N, 9.87

実施例31

3-(3-(2.4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-6-メチル-4-(2-メチルフェニル)キノリン: mp218-220°C(アセトンーペンゼンから再結晶). 収率85.7%.

元素分析値 CatHisFaNsOとして

計算値: C.71.45: H, 4.75: N. 10.42

実測値: C, 71.26; H, 4.65; N, 10.30

実施例32

4-(2-クロロフェニル)-3-[3-(2,4 -ジフルオロフェニル)ウレイド]-6,8-ジメチルキノリン: apl 98-200℃(アセトン-ペンゼンから再結晶). 収率61.4%.

元素分析値 Cs.HiaCdFsNsOとして

計算值: C, 65.83; H, 4.14; N, 9.60

実測値: C, 65.67; H, 4.13; N, 9.71

実施併33

元素分析値 C1.H1,C4F,N,Oとして

計算值: C,67.02; H.4.76; N,9.02

実測値: C, 66.98; H. 4.72; N, 8.78

実施例36

4-(2-クロロフェニル)-3-[3-(2.4 ジフルオロフェニル)ウレイド]-6-フルオロキ ノリン: mp212-213で(アセトン-ヘキサンから再結晶)、収率68.3%、

元素分析値 C::H:,C4F,N:Oとして

計算値: C. 61.77: H. 3.06: N. 9.82

実制値: C. 61.74; H. 3.06; N. 9.58

突施例37

3-{3-(2.4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-6-メチルチオー4-フェニルキノリン:
mp1!7-120℃(メタノールから再結晶).
収率89.4%.

元素分析値 C,,H,,F,N,OSとして

計算値: C, 65.55; H. 4.07; N. 9.97

奥迦値: C, 65.43; H. 4.02; N, 9.91

実施例38

特開平 3-7259 (18)

6-クロロ-4-(2-クロロフェニル)-3-[3-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレイド}-8-メチルキノリン: opl 9 9-201°C(アセ トン-ペンゼンから再結晶). 収率 6 7.8%.

元素分析値 C:,H:,C2:F,N:Oとして

計算值: C, 60.28; H, 3.30; N, 9.17

奥湖值: C. 60.25; H. 3.30; N. 9.04

実施例39

3-{3-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-6.8-ジメチル-4-(2-メチルフェニル)キノリン(1/2エタノールソルペート):
ap200-201℃(エタノールから再結晶).

四四66.0%.

元素分析値 C₁,H₂,F₁N₁O・1/2C₁H₄O として

計算值: C,70.89; H,5.49; N,9.54

奥測値: C,70.63; H,5.41; N,9.46

安施例40

6-クロロー3-メチルアミノー4-フェニル キノリン(0.54g),2,4-ジフルオロフェニル

実測値: C. 65.73; H. 4.22; N. 9.68 実施例42

3 - [1 - ブチル - 3 - (2 . 4 - ジフルオロフェニル)ウレイド] - 6 - クロロー 4 - フェニルキノリン(エチルエーテル - ヘキサンから再結晶): ap 6 6 - 6 9 ℃、収率 5 9 . 5 % .

元素分析値 C:.H:.CaF:N:Oとして

計算值: C, 67.02; H, 4.76; N, 9.02

実測値: C. 67.06; H. 4.85; N. 8.99

実施例43

3-[1-ペンジル-3-(2.4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-6-クロロ-4-フェニルキノリン: mp150-152℃(エタノールから再結晶). 収率47%.

元素分析値 C:H:CQF:N:Oとして

計算値: C. 69.67; H. 4.03; N. 8.40

実捌値: C. 69.66; H. 4.10; N. 8.25

実施例44

6-クロロー3-{3-(2.4-ジフルオロフェ ニル)-!-ヘブチルウレイド}-4-フェニルキ イソシアネート(0.48m2).無水トルエン(10m2)の混合物を22時間加熱還流した後濃縮した。 狭留物をシリカゲルクロマトで精製し、酢酸エチルーエタノールから再結晶することにより6-クロロー3-[3-(2.4-ジフルオロフェニル)ー1-メチルウレイド]-4-フェニルキノリンを 無色結晶として得た。収量0.56g(66%).mp200-201℃.

元素分析値 C₃,H₁,C₂F,N₁Oとして 計算値: C,65.18; H,3.80; N,9.91 実測値: C,65.24; H,3.70; N,9.81 実施例40と同様にしてつぎの実施例41~44 の化合物を得た。

実施例4 i

実施例45

6-クロロ-3-[3-(2,4-ジフルオロフェニル)-1-エチルウレイド]-4-フェニルキノリン: mp141-142℃(エタノールから再結晶)、収率53.7%.

元素分析値 C₂, H₁, C₄F₂N₃Oとして 計算値: C₂, 65.83: H₂, 4.14: N₂, 9.60

ノリン: mpl 0 9 - 1 1 0 ℃(エタノールから再 結晶). 収率 2 9 . 7 % .

元素分析値 C』。H』。C2F,N,Oとして

計算値: C. 68.57; H. 5.56; N. 8.27 実測値: C. 68.67; H. 5.55; N. 8.05

6-クロロー3-ヘブチルアミノー4-フェニルキノリン(353 mg),活性炭(8 mg),トリエチルアミン(0.14 m2),無水テトラヒドロフラン(6 m2)の混合物中にかき混ぜながらトリクロロメチルクロロホルメートの10%トルエン密被1.5 m2を摘下した。さらに混合物を変復で一夜かき混ぜた後、窒素ガスを吹き込んで過剰のホスゲンを除いた後これにp-クロロアニリン(126 mg)の無水テトラヒドロフラン(6 m2)溶液、トリエチルアミン(0.28 m2)及び4-ジメチルアミノビリジン(24 mg)を加え12時間加熱還流下に反応させた。沈でんをろ去後、ろ液を濃縮し、残留物をエタノールから結晶化することにより、6-クロロ-3-(3-(4-クロロフェニル)-1-ヘブ

特開平3-7259 (18)

チルウレイド] - 4 - フェニルキノリンを無色箱 品として得た。収益207mg(40.9%). mpl 80-182℃.

元素分析値 Ca, Ha, Ca, N, Oとして

計算値: C. 68.77; H. 5.77; N. 8.30 実際値: C. 69.00; H. 5.80; N. 8.01

実施例46

6-クロロー4-フェニル-3-キノリンカルポン酸(566mg),ジフェニルホスホリルアジド(660mg),ジオキサン(1.0m2)の混合物中にトリエチルアミン(0.34m2)を加えた後、混合物を室區で15分間,さらに遺院下に20分間かき促ぜた。冷後2.6-ジフルオロアニリン(310mg)を加え、本混合物を室區で15分間,遠流下に30分間かき混ぜた。水で看釈後酢酸エチルで抽出し、有機層は水、1N-塩酸,水、飽和炭酸水薬ナトリウム水溶液,水で順次洗浄した。無水MgSO,で乾燥後溶媒を留去し、残留物をアセトンから再結晶することにより6-クロロー3-[3-(2,6-ジフルオロフェニル)ウレイド]-4

突測値: C,64.91; H,3.72; N,9.71 実施例49

(1) 4-(2-クロロフェニル)-3-[3-(2.
 4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-6.8
 -ジメチルキノリン 10g

(2) 乳 糖 50g

(3) トウモロコシでん粉 1.5g

(4) カルポキシメチルセルロース

カルシウム 4.48

(5) ステアリン酸マグネシウム

1000 to 120 s

(1),(2),(3)の全量および30gの(4)を水で線合し、真空乾燥後軽粒を行った。この製粒粉末に14gの(4)および(5)1gを混合し、打錠機で錠剤とすることにより、1錠当たり(1)10mgを含有する錠剤1000個を製造した。

実施例 [と同様にして以下の実施例 5 0 ~ 5 5 の化合物を得た。

突施例50

6 - 0 - 0 - 4 - (2 - 0 - 0 - 2 - 2) - 3 -

ーフェニルキノリンを無色針状結晶として得た。 収量 5 f. 2 mg(f. 8 . 7 %)。 mp 2 2 8 − 2 2 9 ℃. 元素分析値 C ± H 1, C & F ± N 1, O として

計算値: C, 64.48; H, 3.44; N. 10.25 実測値: C, 64.64; H, 3.40; N, 10.01

実施例47

実施例 4 6 と同様にして 6 - クロロ - 3 - [3 - (2,4-ジメチルフェニル)ウレイド] - 4 - フェニルキノリンを得た。 mp 2 3 0 - 2 3 1 ℃(アセトンから再結晶)、収率 4 2.9%.

元素分析値 C:H:C (N)Oとして

計算値: C,71.73; H,5.02; N,10.48 実測値: C,71.75; H,4.96; N,10.46 実施例48

更施例 4 6 と同様にして 6 ~クロロー 3 - [3 - (2 , 4 - ジフルオロベンジル)ウレイド] - 4 - フェニルキノリンを得た。 mp 2 4 3 − 2 4 4 ℃ (アセトンから再結晶)、収率 2 2 . 0 %.

元素分析値 C₂₃H₁₄C4F₂N₂Oとして 計算値: C. 65.18: H. 3.80: N. 9.91

[3-(4-クロロフェニル)ウレイド]キノリン: mp217-219℃(アセトン-ベンゼンから再 結晶)、収率56.8%。

元素分析値 C::H:(C4:N,Oとして

計算值: C,59.68; H,3.19; N,9.49

実測値: C, 59.47; H, 3.12; N, 9.43

安施例51

4-(2-クロロフェニル)-3-[3-(4-クロロフェニル)ウレイド]-6.8-ジメチルキノリン: pp219-221℃(アセトン-ペンゼンから再結晶). 収率61.3%.

元素分析値 C』、H:』C』、N:Oとして

計算値: C, 66.06; H, 4.39; N, 9.63

実剤値: C, 65.96; H, 4.42; N, 9.50

実施例52

6-クロロ-3-[3-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-4-(2-メチルチオフェニル) キノリン: mp219-221℃(アセトンから再結晶). 収率69.1%.

元素分析値 CasHiaC&FaNsOSとして

特開平 3-7259 (20)

計算値: C, 60.59; H, 3.54; N, 9.22 実測値: C, 60.75; H, 3.46; N, 9.29

実施例53

6 - ジァルオロメチルチオー 3 - [3 - (2 . 4 - ジァルオロフェニル)ウレイド] - 4 - フェニルキノリン: npl 1 0 - l 1 2 ℃(メタノールから再結晶). 収率 2 0 . 6 %.

元素分析値 C』、HISF、NOOSとして

計算値: C, 60.39; H, 3.31; N, 9.19

実測値: C,60.44; H,3.28; N,9.08

実施例54

6 - ジフルオロメトキシー3 - [3 - (2.4 - ジフルオロフェニル)ウレイド] - 4 - フェニルキノリン: spl02-l04℃(メタノールから再結品). 収率58.5%.

元素分析値 C **H **F *N *O *として

計算值: C. 62.59; H. 3.43; N. 9.52

奥谢值: C, 62.50; H, 3.31; N, 9.44

実施例55

 $8 - \rho u u - 4 - (2 - \rho u u z + 2 - \kappa) - 3 -$

に加熱して容解した後濃縮し、折出結晶をろ取することにより、 4 - (2 - クロロフェニル) - 3 - [3 - (2,4 - ジフルオロフェニル) ウレイド] - 6,8 - ジメチルキノリン塩酸塩を茯黄色針状晶として得た。収量 0,19g.mp2 27 - 228℃.元業分析値 C3+H3+C2F3N3O・HC2として

計算值: C,60.77; H,4.04; N,8.86 字類值: C,60.92; H,4.01; N,8.78

実施例1と同様にしてつぎの実施例58~60の 化合物を得た。

実施例58

6-クロロ-3-[3-(4-フルオロ-3-ニ トロフェニル)ウレイド]-4-(2-メチルフェ ニル)キノリン:mp229-232℃(アセトンか ら再結晶). 収率58%.

元素分析値 C.HI.CAFN.O.として

計算值: C, 61.27; H, 3.58; N. 12.43

実測値: C. 60.99; H. 3.56; N, 12.34

実施例 5 9

3 - [3 - (2 . 4 - ジフルオロフェニル)ウレイ

[3-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-6-メチルキノリン: mp220-222で(アセトン-ペンゼンから再結晶). 収率63.0%.

元素分析値 CziHiaC4zFzNzOとして

計算值: C, 80.28; H, 3.30; N, 9.17

実測値: C, 59.98; H, 3.20; N, 9.13

実施例56

実施例 40 と同様にして 3-[1-プチル-3-(2.4-ジァルオロフェニル) ウレイド] <math>-6-クロロ-4-(2-クロロフェニル) キノリンを得た。 mp63-86 で(酢酸エチルーへキサンから再結晶). 収率 72.0%.

元素分析値 CzaHzzC4zFzN3Oとして

計算值: C, 62.41; H, 4.23; N, 8.40

実測値: C, 62.37; H, 4.16; N, 8.33

実施例57

実施例 3 2 で得た 4 - (2 - クロロフェニル)-3 - [3 - (2,4 - ジフルオロフェニル)ウレイド]-6,8 - ジメチルキノリン(0.2 g)をアセトン(10 ml)と 2 N - 塩酸(0、5 ml)の混液に 8 0 ℃

ド]- 8-メチルー4-(2-メチルチオフェニル)+ノリン(メタノールソルベート): mp2 1 3-215℃(メタノールから再結晶). 収率87.0%

元素分析値 C₄, H₁, F₃N₃OS・CH₄Oとし

計算值: C, 64.22: H, 4.96: N, 8.99

実測値: C, 64.27; H, 4.94; N, 9.03

実施併60

6-クロロー3-{3-(2.4-ジアルオロフェニル)ウレイド}-4-(3.4-ジメトキシフェニル)キノリン: np252-254 O(アセトンから 再結晶)、収率85.4%、

元素分析値 C: H: C & F: N:O: として

計算值: C, 61.35; H, 3.86; N, 8.94

吳剛値: C. 61.33; H. 3.85; N. 8.87

実施例61

実施例46と同様にして4-(2-クロロフェニル)-6.8-ジメチル-3-キノリンカルポン酸をジフェニルホスホリルアジドと反応させ、つ

特朗平 3-7259 (21)

いで2.4-ジフルオロアニリンと反応させることにより、4-(2-クロロフェニル)-3-[3-(2.4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-6.8-ジメチルキノリンを得た。収率35.9%.apl 98-200℃.本品は実施例32で得たものと同一である。

要施例 82

実施例 4 6 と同様にして 4 - (2 - クロロフェ エル) - 6 . 8 - ジメチル- 3 - キノリンカルポン 酸をジフェニルホスホリルアジドと反応させ、ついで 2 . 4 . 6 - トリブルオロアニリンと反応させ ることにより、 4 - (2 - クロロフェニル) - 6 . 8 - ジメチル- 3 - [3 - (2 . 4 . 6 - トリブルオロフェニル) ウレイド] キノリンを得た。 mp 2 1 9 - 2 2 0 で(エタノールから再結晶). 収率 7 3 . 0 %

元素分析値 C₂₄H₁,C₄F₃N₃Oとして

計算値: C. 63.23: H. 3.76: N. 9.22 実面値: C. 63.14: H. 3.67: N. 9.08

実施例63

3 7 m2)を簡下した。これをさらに室屋で30分、 還流下に40分かを混ぜ、3.4.5ートリメトキ シフェニルイソシアホート溶液を調製した。冷後 これに3ーアミノー4ー(2ークロロフェニル)ー 6.8ージメチルキノリン(500mg)を加え、室 屋で一夜かき尾ぜた。反応液を換縮し、幾個物を シリカゲルクロマトで精製後ジクロルメタンから 再結晶することにより、4ー(2ークロロフェニ ル)ー6.8ージメチルー3ー[3ー(3.4.5ート リメトキシフェニル)ウレイド]キノリンを無色針 状晶として得た。収量490mg(56.3%)。 mp204-206℃.

元素分析値 Cェ,H₁,C&N₁O₁として

計算値: C, 65.92; H, 5.33; N, 8.54 実関値: C, 65.81; H, 5.29; N, 8.47 実施例 6 4 と同様にしてつぎの実施例 6 5, 6 6 の化合物を得た。

実施例65

3-[3-(3,5-ジ-tert-ブチル-4-ヒ ドロキシフェニル)ウレイド]-4-(2-クロロ 4-(2-クロロフェニル)-3-[3-(2.4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-6.8-ジメチルキノリン(1.1g).m-クロロ過安息香酸(1.08g).ジクロルメタン(1.5元)の混合物を20時間加熱還流した。反応液を亜硫酸ナトリウム水溶液, 炭酸水素ナトリウム水溶液及び水の順に洗浄し、無水MgSO.で乾燥後溶媒を留去した。接留物を酢酸エチル、ついでメタノールークロロホルムから再結晶することにより、4-(2-クロロフェニル)-3-[3-(2.4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-6.8-ジメチルキノリン1-オキンドを淡黄色ブリズム晶として得た。
収量0.72g(63.2%).mp230-232℃.
示案分析値 C1.H1,C2F,N4Osとして

計算値: C, 63.51; H, 4.00; N, 9.26 実関値: C, 63.89; H, 3.91; N, 9.09

実施例64

3.4.5 - トリメトキシ安息香酸(563 ms), ジフェニルホスホリルアジド(730 mg),ジオキ サン(10 m4)の混合物中にトリエチルアミン(0.

フェニル)-6、8-ジメチルキノリン: mp262 -264℃(アセトンから再結晶). 収率20.6 %.

元素分析値 C,zH,4C&N,O,として

計算値: C, 72.50; H, 6.84; N, 7.93 実測値: C, 72.22; H, 6.83; N, 7.77 実施例 6.6

3-[3-(3,5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)ウレイド]-6-クロロ-4-フェニルキノリン: ap277-280℃(アセトンから再結晶)、収率13,2%.

元素分析値 C₁₀H₁₂C4N₁O₁として

計算值: C, 71.77; H, 6.42; N, 8.37 実測値: C, 71.88; H, 6.39; N, 8.38 実施保67

実施例40と同様にして3-[1-(3.5-ジーtert-プチルー4-ヒドロキシペンジル)-3-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-4-(2-クロロフェニル)-6,8-ジメチルキノリンを得た。mp124-126で(メタノールから

再結晶). 収率66.2%.

元素分析値 CyaHiaCaFyNiOyとして

計算值: C, 71.38; H, 6.14; N, 6.40

実関値: C.71.27; H.6.43; N.6.30

実施例68

実施例1と間様にして6-クロロー3-[3-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-4-(2,3,4ートリメトキシフェニル)キノリンを得 た。mp | 2 0 - 1 2 2 ℃(メタノールから再結晶). 权率94.9%.

元素分析値 C:H:oC&F:N:O,として

計算值: C, 60.07; H, 4.03; N, 8.41

突函值: C. 59.68; H. 4.05; N. 8.30

実施例69

実施例1と同様にして6-クロロー3-[3-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-4-(2-ヒドロキシー3.4-ジメトキシフェニル)キ ノリン(メタノールから再結晶)を得た。mp2 1 8 - 2 2 0 °C、 収率 8 2 · 0 % ·

元素分析値 CatHiaC4FiNiOiとして

実施例1と同様にしてつぎの実施例72~75の 化合物を得た。

実施例72

4-(2-クロロフェニル)-3-[3-(4-二 トロフェニル)ウレイド]ー6,8ージメチルキノ リン:mp228℃(分解)(アセトンーヘキサンか ら再結晶)、収率51,5%.

元素分析値 Ca, Hi, CaN, Oaとして

計算值: C, 64.50; H, 4.29; N, 12.54

実測値: C, 64.29; H, 4.18; N, 12.27

実施例73

4-(2-2972221)-3-[3-(2.4)- ジフルオロフェニル)ウレイド] - 6 .7 - ジメ チルキノリン:ap2 2 0 − 2 2 2 ℃(アセトンか ら再結晶). 収率73.8%.

元素分析値 C₁,H₁,C₂F₁N₁Oとして

計算值: C, 65.83; H, 4.14; N, 9.60

実崗値: C,65.65; H,4.08; N,9.52

実施例74

4-(2-9007=-1)-3-[3-[2,4]

計算值: C, 59.33; H, 3.73; N, 8.65

審測値: C. 59.53: H. 3.67: N. 8.50

実施例46と同様にしてつぎの実施例70,71 の化合物を得た。

実施例70

4-(2-クロロフェニル)-6,8-ジメチル - 3 - [3 - (2,6 - ジメチルフェニル)ウレイド]キノリン:mp237-238℃(エタノールから 再結晶). 収率56.5%.

元素分析値 CzaHzaC4N3Oとして

計算値: C, 72.63; H, 5.63; N, 9.77

実測値: C.72.85; H.5.64; N.9.78

突施例7 し

4 - (2 - 9 - 2 - 2 - 2) - 3 - [3 - (2.6)]- ジィソプロピルフェニル)ウレイド! - 6.8-ジメチルキノリン: mp 2 5 7 - 2 5 8 ℃(エタノ ールから再結晶)、収率63.3%.

元素分析値 CasHasCeNaOとして

計算值: C, 74.13; H, 6.64; N, 8.65

実制値: C, 74.32; H, 6.64; N, 8.62

リメチルキノリン: mp1 9 7 - 1 9 9 ℃(エーテ ルーヘキサンから再結晶)。 収率 65.6%.

元素分析値 C.s.H.s.C&F.N.Oとして

計算值: C, 68.45; H, 4.46; N, 9.30

実測値: C, 66.41; H, 4.41; N, 9.27

実施例75

6-100-3-[3-(2.4-57ルオロフェ ニル) ウレイド}ー4ー(3.4ージメトキシフェ ニル) キノリン(250 ng)のジクロルメタン(2 0 114) 溶液に、三臭化ホウ素とジクロルメタン 1 :2(v/v)の混合物1.0 x1を0℃で加えた。混合 物はさらに0℃で30分かき混ぜ、水で看駅後酢 酸エチルで抽出した。抽出液を水洗後乾燥(無水 MgSO1)し容媒を留去した。残留物をメタノー ルから再結晶することにより、 6 -クロル-3-[3-(2,4-ジフルオロフェニル)ウレイド]-4-(3,4-ジヒドロキシフェニル)キノリン。 1/2水和物の結晶を得た(167mg,70.8%).

mp>300°0

元奔分析値 C,:H,:C4F:N:O:·1/2H:Oと して

計算値: C, 58.61; H, 3.35; N, 9.32 実測値: C, 58.48; H, 3.18; N, 9.21 実施例76

4-アセトキシー3.5-ジイソプロピル安息 香酸(238 ng)、ジフェニルホスホリルアジド (300 ng)、ペンゼン(10 ng)の混合物中にかき 混ぜながらトリエチルアミン(0.15 ng)を満下した。これをさらに玄温で30分、遺流下に40分かき混ぜ、4-アセトキシー3.5-ジイソプロピルフェニルイソシアネート移液を類裂した。冷後これに3-アミノー4-(2-クロロフェニル)-6.8-ジメチルキノリン(255 ng)のペンゼン(255 ng)溶液及びトリエチルアミン(0.15 ng)を加え、玄温で2時間、還流下に3時間かき混ぜた。酢酸エチルを加え、有機層を分取後2N-塩酸、水で頑次洗浄し、乾燥(無水MgSO₄)後溶媒を留去した。残留物をアセトンーイソプロビルエーテルから再結晶することにより、3-「

. チルフェニル)ウレイド} - 4 - (2 - クロロフェニル) - 6 ,8 - ジメチルキノリン: mp 2 2 2 - 2 2 4 O(アセトンーイソプロピルエーテルから再結晶)。 収率 6 1 . 1 %

元素分析値 CssHssC4 NsOs

実施例79

計算值: C,69.38; H,5.62; N,8.37 実際値: C,69.24; H,5.62; N,8.34

3-[3-(4-アセトキシー3,5-ジイソブロビルフェニル)ウレイド]-4-(2-クロロフェニル)ウレイド]-4-(2-クロロフェニル)-6,8-ジメチルキノリン(300mg),メタノール(20元)、1N-水酸化ナトリウム(2元)の混合物を室型で1.5時間かき混ぜた。機箱後水で看釈し、2N-塩酸で酸性とした後酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層は水洗、乾燥(無水MgSO,)後溶鰈を留去し、残留物をアセトンーイソプロビルエーテルから再結晶することにより4-(2-クロロフェニル)-3-[3-(4-ヒドロキシー3,5-ジイソプロビルフェニル)ウレイド]-6.8-ジメチルキノリンを無色プリズム

3-(4-アセトキシー3.5-ジイソプロピルフェニル)ゥレイド]-4-(2-クロロフェニル)-6,8-ジメチルキノリンを無色針状晶として得た。
収量367ag(74.9%)。mp248-249℃
元素分析値 CsrHscCaNsOsとして

計算値: C,70.64; H,6.30; N.7.72 実測値: C,70.73; H,6.57; N,7.48 実施例76と同様にしてつぎの実施例77,7

実施例77

3-[3-(4-アセトキシー3,5-ジメチルフェニル)ウレイド]-4-(2-クロロフェニル) -6,8-ジメチルキノリン:mp 179-181 で(アセトン-イソプロビルエーテルから再結晶) 収率69.9%

元素分析値 C_{1.6}H_{1.8}C₂N_{1.}O₃として 計算値: C_{1.6}8.92; H_{1.5}.37; N_{1.8}.61 実測値: C_{1.6}8.90; H_{1.5}.49; N_{1.8}.48

実施例78

3-[3-(4-アセトキシー2,3,5-トリメ

品として得た。収量 l l 6 mg(4 l · 9 %)。 mp l 9 4 - 1 9 6 ℃

元素分析値 C 3.6 H 3.1 C 2 N 1.0 1 として 計算値: C .71.77; H .6.42; N .8.37 実別値: C .71.39; H .6.22; N .8.28 実施例79と同様にしてつぎの実施例80.81

の化合物を得た。 実施例 8 0

元素分析値 C₁,H₁,C₂ N₁O₁として 計算値:C,70.03; H,5.42; N,9.42

実測値: C,69.96; H,5.60; N,9.29

実施例81

4-(2-クロロフェニル)-3-[3-(4-ヒ ドロキシー2,3,5-トリメチルフェニル)ウレ イド]-6,8-ジメチルキノリン:mp 2 4 4245℃(アセトンーイソプロピルエーテルから 再結晶)。収率43.0%

元素分析値 C,,H,,C4 N,O,として

計算值: C,70.50; H,5.70; N,9.14

実測値: C,70.51; H,5.66; N,9.14

宴施贸82

実施例 7 5 と同様にして 6 ークロロー 3 - [3 ー(2,4 ージフルオロフェニル)ウレイド] - 4 ー(2,3.4 - トリヒドロキシフェニル)キノリン・1/2水和物を得た。 mp > 3 0 0 ℃(アセトンーイソプロビルエーテルから再結晶)。 収率 8 3.0 % 元素分析値 C1.H1,C4 F1N1O,・1/2H2Oとして

計算値: C,56.60; H,3.24; N,9.00 実測値: C,56.90; H,3.02; N,8.71

灾施例83

実施例 1 と同様にして 4 ~(2 - クロロフェニル) - 3 - [3 - (2.4 - ジフルオロアェニル) ウレイド] - 5 - メチルキノリンを得た。mp 2 1 8 - 2 2 0 ℃(エタノールから再結晶)。収率 6 4.

NaOH(9.0 m2)を演下した。さらに室屋で30分間かき混ぜた後水で希釈し、3-ニトロー4-フェニルー6-トリフルオロメチルキノリンを結晶(4.88g,84.5%)として得た。クロロホルム-メタノールから再結晶し淡質色針状晶(4.50g,79.2%)を得た。

mp 1 9 2 - 1 9 3 °C.

元素分析値 CiaHaFaNaOaとして

計算值: C, 60.38; H, 2.85; N. 8.80

実御値: C, 60.16; H, 2.82; N, 8.68

(3) 3 - ニトロー 4 - フェニルー 6 ー トリフルオロメチルキノリン(2,0g),塩化第一スズ・2水和物(5,0g)及び濃塩酸(20m2)の混合物を

1000で1時間かき促ぜた。 6N-NaOHを用いて中和後クロロホルムで抽出し、クロロホルムを抽出し、クロロホルムを描せる。 存業を留去し残留物をイソプロビルエーチルーへキサンから再結晶することにより3-アミノー4-フェニルー6-トリブルオロメチルキノリン(1.46g,80.7%)を得た。 mp107-108℃.

3 %

元素分析値 C₁,H₁,C₄F₁N₁Oとして

計算値: C.65.18: H.3.80; N.9.91 実類値: C.65.39: H.3.72: N.9.85

益考例]

(1) 2-アミノー5ートリフルオロメチルベンゾフェノン(5.3g)のアセトン(100元)溶液に20%塩酸(40元)及びメタゾン酸(5.0g,vel)を加え塩風で一夜放置した。水で希釈後折出した黄色結晶をろ取することにより、2-(2-ニトロビニルアミノ)-5-トリフルオロメチルベンゾフェノン6.4g(95.2%)を得た。一部をアセトンから再結晶しmpl96-198℃を示す黄色針状晶を得た。

元素分析値 C:aH;iF;N:O;として

計算値: C, 57.15; H, 3.30; N, 8.33

実測値: C, 57.16; H, 3.27; N, 8.21

(2) 2-(2-ニトロビニルアミノ)-5-トリフルオロメチルペンゾフェノン(6.0g)とメタノール(60m2)の混合物中にかき混ぜながら2N-

元素分析値 CiaHiaFaNaとして

計算値: C, 66.66; H, 3.85; N, 9.72 実別値: C, 66.67; H, 3.79; N, 9.49 以下同様にしてつぎの参考例2~17の化合物 を製造した。

参考例 2

- (1) 5 エチル 2 (2 ニトロピニルアミノ)ペンソフェノン: 単離せず。
- (2) 6 エチル 3 ニトロ 4 フェニルキノ リン: mpl 3 9 - 1 4 0 °C.
- (3) 3-アミノー6-エチルー4-フェニルキノ リン: mp206-209℃.

参考领3

- (1) 5 イソプロビルー 2 (2 ニトロビニル アミノ)ペンゾフェノン: mpl 6 6 - 1 6 7 で.
- (2) 6 イソプロピルー3 ニトロー4 フェニルキノリン: mp! 15 116℃.
- (3) 3-アミノー6-4ソプロピルー4-フェニ ルキノリン: mpl 28-129℃.

特開平3-7259 (25)

台考例 4

- (1) 4 メチルー2 (2 二トロピニルアミノ)
 ペンソフェノン: mp1 6 3 1 6 4 ℃.
- (2) 7 メチル 3 ニトロ 4 フェニルキノ リン: mp1 7 6 - 1 7 7 ℃.
- (3) 3 アミノー 7 メチルー 4 フェニルキノリン: mp1 6 7 1 6 8 ℃.

参考例 5

- (1) 2'-クロロー2-(2-ニトロピニルアミノ
-) ベンゾフェノン: mpl 4 0 ~ 1 4 4 ℃.
- (2) 4-(2-クロロフェニル)-3-ニトロキノ リン: spi 2 4-1 25℃.
- (3) 3 アミノー 4 (2 クロロフェニル)キノリン: ap1 5 5 1 5 6 ℃.

参考例 6

- (1) 5 クロロー2 '-フルオロー2 (2 = トロビニルアミノ)ペンソフェノン:
 ■p2 19-221 °C.
- (2) 6-2□□-4-(2-フルオロフェニル)-3-=ト□キノリン: mpl 5 0-1 5 1 ℃.

ピニルアミノ)ペンゾフェノン: mp227-228で.

- (2) 6-クロロー 4-(4-メチルフェニル)-3 -ニトロキノリン: mp1 2 7-1 2 8 ℃.
- (3) 3-アミノー6-クロロー4-(4-メチルフェニル)キノリン: mp144-145℃.

参考例10

- (1) 5 クロロー 2 '- メチルー 2 (2 ニトロビニルアミノ)ペンゾフェノン: mp1 8 4 1 8 6 ℃.
- (2) 6 クロロー4 (2 メチルフェニル) 3. -ニトロキノリン: mpl 7 6 1 7 7 ℃.
- (3) 3-アミノー6-クロロー4-(2-メチルフェニル)キノリン: apl 3 2-1 3.3 °C.

参考例11

- (1) 5-クロロー2'-メトキシー2-(2-=トロピニルアミノ)ベンゾフェノン:
 mp217-218で、
- (2) 6-クロロー4-(2-メトキシフェニル)-3-ニトロキノリン: mp213-214°0.

(3) 3-アミノー6-クロロー4-(2-フルオ ロフェニル)キノリン: sp150-151℃.

参考例7

- (1) 5.3'-ジクロロー2-(2-ニトロビニル アミノ)ベンゾフェノン: mpl 95-197
- (2) 8-クロロー 4 (3-クロロフェニル) 3 - ニトロキノリン: mpl 35-136℃.
- (3) 3 アミノー6 クロロー4 (3 クロロフェニル) + ノリン: mp 1 5 4 1 5 5 ℃.

参考例 8

- (1) 5.4'-ジクロロー2-(2-ニトロビニル アミノ)ペンゾフェノン: sp2 1 8-2 2 0
- (2) 6 クロロー 4 (4 クロロフェニル) 3 - ニトロキノリン: mpl 48 - 149 °O.
- (3) 3 アミノー6 クロロー4 (4 クロロ. フェニル) + ノリン: sp1 9 0 - 1 9 1 ℃.

参考例 9

- (1) 5-クロロー4 '-メチルー2ー(2ーニトロ
- (3) 3-アミノー6-クロロー4-(2-メトキシフェニル)キノリン: mpl 37-138℃.

参考例 [2

- (1) 2'-クロロー5-メチルー2-(2-= F.ロビニルアミノ)ペンゾフェノン: mpl 3 6-1 3 7°C.
- (2) 4-(2-クロロフェニル)-6-メチル-3 -ニトロキノリン: mp1 68-169℃.
- (3) 3-アミノ-4-(2-クロロフェニル)-6 -メチルキノリン: mpl 2 [-1 2 3 ℃.

参考例 1 3

- (1) 5,2'-ジメチルー2-(2-ニトロビニル アミノ)ペンソフェノン: mp1 48-149
- (2) 6 メチル 4 (2 メチルフェニル) 3 - ニトロキノリン: πp1 1 2 - 1 1 3 ℃.
- (3) 3-アミノー6-メチルー4-(2-メチルフェニル)キノリン: 油状物.

参考例 1 4

(1) 2'-クロロー5-エチルー2-(2-ニトロ

特開平3-7259 (28)

- ビニルアミノ)ベンゾフェノン: mpl 8 0 -
- (2) 4-(2-クロロフェニル)-6-エチル-3 -ニトロキノリン: mpl51-152℃.
- (3) 3 アミノー 4 (2 クロロフェニル) 6 - エチルキノリン: mp9 1 - 9 2 ° 0.

参考例 [5

- (1) 2'-クロロー5-イソプロビルー2-(2-ニトロビニルアミノ)ペンゾフェノン: mp166-167で.
- (2) 4-(2-クロロフェニル)-6-イソプロビル-3-ニトロキノリン: mp116-117
- (3) 3-アミノー4-(2-クロロフェニル)-6 -イソプロピルキノリン: ap101-102 ℃.

参考例 [6

- (1) 5 ブチルー 2'-クロロー 2 (2 ニトロビニルアミノ)ペンゾフェノン: mp1 4 3 1 4 4 ℃.
- -(2-クロロフェニル)-6.8-ジメチル-3
 -ニトロキノリンを結晶として得た。メタノール
 -クロロホルムから再結晶。ap130-131℃.
 収量1.95g(54.2%).
- (2) 4-(2-クロロフェニル)-6.8-ジメチル-3-ニトロキノリンを参考例1-(3)と同様に 遠元することにより3-アミノ-4-(2-クロロフェニル)-6.8-ジメチルキノリンを得た。mp152-154℃、収率80.1%.

参考例19

参考例18と同様にしてつぎの化合物を得た。

- (1) 6-クロロー4-(2-クロロフェニル)-8 -メチルー3-ニトロキノリン: ap[38-[39℃.
- (2) 3-アミノー6-クロロー4-(2-クロロフェニル)-8-メチルキノリン: apl 38-139つ.

参考例20

参考得18と同様にしてつぎの化合物を得た。 (1)6.8-ジメチルー4-(2-メチルフェニル)

- (2) 6 ブチル 4 (2 クロロフェニル) 3 -ニトロキノリン: mp 9 6 - 9 7 ℃.
- (3) 3-アミノー6-ブチルー4-(2-クロロフェニル)キノリン: 油状物.

参考例17

- (1) 2'-クロロー5-フルオロー2-(2-ニトロピニルアミノ)ペンゾフェノン:
 mp1 1 8 1 1 9 ℃.
- (2) 4-(2-クロロフェニル)-6-7ルオロ-3-ニトロキノリン: spl 85-186℃.
- (3) 3 アミノー4 (2 クロロフェニル) 6 - フルオロキノリン: mp1 3 1 - 1 3 3 ℃.

参考例18

- (1) 2-アミノー2'-クロロ~3.5-ジメチルペンソフェノン(1g).アセトン(50 ml),20% 塩酸(20 ml),メタソン酸(4.5 g, well)の混合物を置温で2時間かき混ぜた後4時間加熱還流した。水で希釈レクロロホルムで抽出後、有機層を水洗・乾燥(無水MgSO。)した。溶媒を留去し、残留物をシリカゲルクロマトで精製することにより、4
 - 3 ニトロキノリン: mp l 0 l l 0 2 ℃.
- (2) 3-アミノー6,8-ジメチルー4-(2-メ チルフェニル)キノリン塩酸塩: mp204-206℃.

参考例21

(1) 6 - メトキシ - 3 - ニトロー 4 - フェニルキノリン(3.50g)と47%臭化水素酸(50m2)の連合物を7時間加熱盪流した。冷後折出した結晶を3取し、アセトンから再結晶することにより、6 - ヒドロキシー3 - ニトロー4 - フェニルキノリンを黄色針状品として得た。

収量 3.0 1 g(9 0.7 %). mp2 8 2 - 2 8 4 ℃. 元素分析値 C1.1 H1.0 N 1.0 1 として

計算値: C、67.67; H、3.79; N、10.52 実面値: C、67.68; H、3.79; N、10.42 (2) 6 - ヒドロキシー 3 - ニトロー 4 - フェニル キノリン(2.50g)のN、N - ジメチルホルムア ミド(30元)溶液中にN、N - ジメチルチオカル パモイルクロリド(1.28g)及び1、4 - ジアザ ピシクロ[2,2,2]オクタン(1.05g)を加え、 室温で一夜かき混ぜた。氷水中に注ぎ沈でんをろ取してアセトンから再結晶することにより、 6 ー (N,N-ジメチルチオカルパモイルオキシ)-3 ーニトロー4ーフェニルキノリンを黄色プリズム・晶として得た。収量1.70g(51.2%).
mp205-208℃.

元素分析値 C1.H1.N1O1Sとして

計算値: C, 61.18; H, 4.28; N, 11.89 実測値: C, 61.40; H, 4.28; N, 11.74 (3) 6 - (N, N - ジメチルチオカルバモイルオキシ)-3-ニトロー4-フェニルキノリン(1.50g) を215-220でで3時間加熱した。冷後アセトンから再結晶することにより6-(N, N - ジメチルカルバモイルチオ)-3-ニトロー4-フェニルキノリンを後費色針状晶として得た。収量1.30g(86.7%).mp171-173で.

計算値: C, 61.18; H, 4.28; N, 11.89 実別値: C, 61.40; H, 4.28; N, 11.74 (4) 6-(N,N-ジメチルカルパモイルチオ)-

元素分析値 CieHiiNiOiSとして

元素分析値 C18H1xN2O2Sとして 計算値: C. 64.85: H, 4.08; N, 9.45 実務値: C, 64.77; H, 4.07; N. 9.42 (6) 6-メチルチオー3-ニトロー4-フェニル キノリン(1.20g)を参考例1-(3)と同様にし て還元し3-アミノー6-メチルチオー4-フェ ニルキノリンを無色棒状晶として得た。収量0. 77g(71.3%)。mpl 35~137℃。 元素分析値 C18H1eN2Sとして

計算値: C, 72.15; H, 5.30; N, 10.52 実調値: C, 72.00; H. 5.31; N, 10.52 参考例22

(1) 3-アセトアミドー6-クロロー4-フェニルキノリン(1g)のN,N-ジメチルホルムアミド(10m2)静液中に60%抽性水素化ナトリウム(0.15g)を加え、盆風で30分間かき混ぜた後これにヨー化メチル(0.25m2)を満下し、さらに室風で1時間かき混ぜた。水で看釈し折出結晶をろ取。メタノールークロロホルムから再結晶することにより、6-クロロー3-(N-メチルア

3 - ニトロー 4 - フェニルキノリン(2.50g)の ジオキサン(100元)溶液中に2N-NaOH (50元)及びメタノール(20元)を加え、窒温で 7時間かき選ぜた。水で希釈後、塩酸酸性とし、 折出結晶をろ取。アセトンから再結晶することに より、6-メルカプト-3-ニトロー4-フェニ ルキノリンを黄色針状晶として得た。

収量 1 .6 8 g(8 4 .0 %)。 mp 1 6 0 − 1 6 3 ℃. 元素分析値 C, H, N, O, S として

計算値: C. 63.82; H. 3.57; N. 9.92 実別値: C. 63.80; H. 3.49; N. 9.68 (5) 6 ーメルカブトー3 ーニトロー4ーフェニルキノリン(1.55g)のジオキサン(30 m2)溶液 中に炭酸カリウム(1.14g)の水(10 m2)溶液 及びヨー化メチル(1.17g)を加え、室温で2.5時間かき促ぜた。水で希釈後塩酸酸性とし、結晶をろ取。アセトンから再結晶することにより、6ーメチルチオー3ーニトロー4ーフェニルキノリンを黄色針状晶として得た。収量1.39g(85.3%). mp131-133℃.

セトアミド)-4-フェニルキノリンを無色結晶 として得た。収量0.96g(91.4%)。 mp268-270℃。

元素分析値 CiaHiaCaNaOとして

計算値: C, 69.57; H, 4.86; N, 9.01 実測値: C, 69.52; H. 4.85; N. 8.89
(2) 6 - クロロー3 - (N-メチルアセトアミド) - 4 - フェニルギノリン(0.9g).メタノール(5元2), 海塩酸(5元4)の配合物を5時間選流した。水で希釈し、水酸化ナトリウム水溶液で中和後折出結晶をろ取した。メタノールから再結晶することにより6-クロロー3-メチルアミノー4-フェニルギノリンを淡黄色結晶として得た。収量0.65g (83.5%).mpl39-140℃.元素分析値 C, k H, c 2N c 2N c 2 L て

計算值: C, 71.51; H, 4.88; N, 10.42

実測値: C. 71.71; H. 4.87; N, 10.45 参考例22と同様にしてつぎの参考例23~ 26の化合物を得た。

参考例23

- (1) 6 クロロー 3 (N エチルアセトアミド) - 4 - フェニルギノリン: mp 2 2 7 - 2 2 8
- (2) 6-9□□-3-エチルアミノ-4-フェニ ルキノリン: apl 0 6-1 0 7 °C.

参考例24

- (1) 3-(N-プチルアセトアミド)-6-クロロ -4-フェニルキノリン: mp108-110
- (2) 3 ブチルアミノー6 クロロー4 フェニルキノリン: mp 7 1 7 3 ℃.

参考例25

- (1) 6-クロロ-3-(N-ヘプチルアセトアミド)-4-フェニルキノリン: 袖状物
- (2) 6-クロロー3-ヘブチルアミノー4-フェ ニルキノリン: np62-63℃.

参考例26

- (1) 3 (N ベンジルアセトアミド) 6 クロロー 4 フェニルキノリン: sp5 7 6 1 ℃.
- (2) 3 ペンジルアミノー 6 クロロー 4 フェ

により、6-ジフルオロメチルチオー3-ニトロ -4-フェニルキノリンを黄色プリズム晶として 得た。収量948mg(80.5%). mpl01-1 03℃.

元素分析値 C, 4H, 6F, N, 0, Sとして 計算値: C, 57.83; H, 3.03; N, 8.43 奥測値: C, 57.92; H, 3, 13; N, 8.37

(2) 上記で得た6ージフルオロメチルチオー3ーニトロー4ーフェニルキノリンを参考例1ー(3) と同様にして還元することにより3ーアミノー6ージフルオロメチルチオー4ーフェニルキノリンを油状物として得た。本品は精製せず原料として用いた。

参考例29

(!) 6-ヒドロキシー3-ニトロフェニルキノリン(1.00g)を2N-NaOH(20m)とジオキサン(20m2)の混合物に溶解し、75-80℃でクロロジフルオロメタンガスを8時間通導した。これを参考例28-(!)と同様に処理することにより、6-ジフルオロメトキシー3-ニトロー4

ニルキノリン: mpl 4 0 − 1 4 1 ℃.

参考例27

参考例」と同様にしてつぎの化合物を得た。

- (1) 5 クロロー2 (2 ニトロビニルアミノ)- 2 '-メチルチオペンゾフェノン:mp 1 8 8 1 9 0 °C.
- (2) 6-クロロ-4-(2-メチルチオフェニル) -3-=トロキノリン: mp180-182℃.
- (3) 3-アミノー6-クロロー4-(2-メチルチオフェニル)キノリン: mpl53-155

参考例28

(1) 6 - メルカブト - 3 - ニトロー4 - フェニルキノリン(1.00g)を2N - NaOH(20元)とジオキサン(20元)の混合物に溶解し、75 - 80でクロロジフルオロメタンガスを2時間通導した。水で看駅し、クロロホルムで抽出した。クロロホルム層を2N - NaOH水溶液と水で洗浄後無水MgSO。で乾燥し、溶媒を留去した。残留物をイソブロビルエーテルから再結晶すること

ーフェニルキノリンを改稿色プリズム晶として得た。収量794mg,66.8%。mp112-114
℃.

元素分析値 C ta H to F 2 N 1 O 1 と して

計算値: C, 60.76; H, 3.19; N, 8.86 実測値: C, 61.04; H, 3.24; N, 8.80 (2) 上記で得た 6 - ジフルオロメトキシー 3 - ニトロー4 - フェニルキノリンを参考例1 - (3)と

同様にして還元することにより3-アミノー6-ジフルオロメトキシー4-フェニルキノリンを油状物として得た。本品は精製せず原料として用いた。

参考例30

参考例18と同様にしてつぎの化合物を得た。

- (1) 8 クロロー4 (2 クロロフェニル) 6 - メチルー3 - ニトロキノリン: mpl 5 2 -1 5 4 ℃.
- (2) 3-アミノ-8-クロロ-4-(2-クロロフェニル)-6-メチルキノリン: mpl 48
 -149℃.

参考例31

و ا ان

参考例22と同様にしてつぎの化合物を得た。

- (1) 3-(N-ブチルアセトアミド)-6-クロロー4-(2-クロロフェニル)キノリン:
 mp1 0 8 1 0 9 ℃.
- (2) 3 ブチルアミノー6 クロロー4 (2 クロロフェニル)キノリン: mp90 91℃.
 参考例32
- (1) (2-ベンソイル-4-クロロフェニル)ア ミノメチレンマロン酸ジェチル(7.0g),塩化リ チウム(3.7g),ジメチルスルホキシド(70元2) の配合物を180℃で1.5時間加熱した。水で 希釈し6-クロロー4-フェニルー3-キノリン カルボン酸エチルを結晶として得た(3.8g,70. 0%)。エタノールから再結晶し針状晶を得た。 mp123-124℃.

元素分析値 CiaHiaCaNOaとして

 計算値
 C , 69.35 ; H , 4.53 ; N , 4.49

 実別値
 C , 69.32 ; H , 4.48 ; N , 4.31

(2) 6-クロロー4-フェニルー3ーキノリン

3-キノリンカルポン酸メチルを結晶として得た (1.90g,58.5%)。インプロピルエーテルから再結晶し無色プリズム晶を得た。ap117-!18℃.

元素分析値 C:,H:,C2NO;として

計算値 C.70.50: H.4.95: N.4.30 実測値 C.70.14: H.4.97: N.4.27
(2) 4-(2-クロロフェニル)-6.8-ジメチル-3-キノリンカルボン酸メチル(0.98g), 水酸化カリウム(0.5g),80%エタノール(10元)の混合物を15分加熱湿流した。水を加え塩酸で酸性とすることにより4-(2-クロロフェニル)-6.8-ジメチル-3-キノリンカルボン酸を結晶として得た(0.90g,96.8%)。エタノールから再結晶し無色プリズム晶を得た。mp234-235℃.

元素分析値 CisHitCaNOsとして

計算値 C, 59.35; H, 4.53; N, 4.49 実制値 C, 69.10; H, 4.53; N, 4.41 参考例34 カルボン酸エチル(2.5 g).水酸化カリウム(2.2 4 g)及びエタノール(25 ml)の混合物を80℃で10分間加熱した。水で希釈し、塩酸で酸性とすることにより6ークロロー4ーフェニルー3ーキノリンカルボン酸を結晶として得た(2.20g,96.9%)。メタノールークロロホルムから再始品し次質色プリズム品を得た。mp259-270℃.

元素分析値 CIAHIACANO として

計算值 C, 67.74; H, 3.55; N, 4.94 実別値 C, 67.77; H, 3.52; N, 4.94 参考例 3 3

(1) 2-アミノー2'ークロロー3,5-ジメチルベンゾフェノン(2,59g),3,3-ジメトキンプロピオン酸メチル(3,7g),pートルエンスルホン酸水和物(0,19g),ベンゼン(30m)の混合物を、Dean-Stark 装置を用いて水を分離しながら16時間加熱還流した。溶媒を留去し、残留物をシリカゲルクロマトで精製することにより、4-(2-クロロフェニル)-6,8-ジメチルー

2-アミノー2'ークロロー3.5ージェチルペンゾフェノン(15.54g),6 N 塩酸(60元),酢酸エチル(180元)の混合物中に1ーモルホリノー2ーニトロエテン(9.48g)を加え、60ー70ででかき混ぜた。2時間後及び4時間後に1ーモルホリノー2ーニトロエテンを各9.48g追加し、さらに4時間かき混ぜた。水で看釈後酢酸エチルで抽出し、抽出液は水、炭酸水素ナトリウム水溶液、水で煩次洗浄し、乾燥(無水MgSO。)した。溶媒を留去し、残留物をエタノールから再結晶することにより、4ー(2ークロロフェニル)ー6.8ージメチルー3ーニトロキノリンを黄色結晶として得た(15.75g.84.1%)。ロp131-132で、本品は参考例[8-(1)で得たものと同一である。

参考例35

(1) 参考例3 4と同様にして6-クロロー4-(3,4-ジメトキシフェニル)-3-ニトロキノリンを得た。mp1 8 8-1 9 0°C. 収率8 3.5%.

特開平 3-7259 (30)

(2) 6-クロロー4-(3,4-ジメトキシフェニル)-3-ニトロキノリンを参考例1 (2)と同様に選定し、3-アミノ-6-クロロー4-(3,4-ジメトキシフェニル)キノリンを得た。ap187-190℃、収率92,9%.

参考例35と同様にしてつぎの参考例36~37 の化合物を得た。

松考例36

C 0 1 P

- (1) 4-(2-クロロフェニル)-6,7-ジメチル-3-ニトロキノリン: mp156-157°C、収率50.9%。
- (2) 3-アミノー4-(2-クロロフェニル)-6,7-ジメチルキノリン: epl 9 4-1 95℃、収率68.9%.

参考例37

- (1) 4-(2-クロロフェニル)-6,7,8-トリメチル-3-ニトロキノリン: mpl 9 0 -191℃. 収率53.3%.
- (2) 3-アミノー4-(2-クロロフェニル)-

計算値 C, 76.70; H, 7.44; N, 5.59 実剤値 C. 76.70; H, 7.53; N, 5.52 参考例 3 9

(1) 2-アミノー2'-クロロー3.5-ジメチルペンソフェノン(20.0g),2,2ージメトキシプロピオニトリル(11.5g),pートルエンスルホン酸水和物(1.46g),トルエン(200元)の配合物をDeanーStark 装置を用いて水を分離しながら3時間加熱透液した。炭酸水素ナトリウム水溶液、水で洗浄後無水MgSO.で乾燥し溶媒を留去した。残留結晶をろ取しヘキサンで洗浄することにより4-(2-クロロフェニル)-6.8-ジメチルー3ーキノリンカルポニトリルを得た(20.7g,92.0%)。エタノールから再結晶し液質色板状晶を得た。mp153-154℃. 元素分析値 C1.4H1,C2N1として

計算値 C, 73.85; H, 4.48; N, 9.57 実際値 C, 73.66; H, 4.42; N, 9.54

(2) 4-(2-クロロフェニル)-6.8-ジメチル-3-キノリンカルポニトリル(0.5g)、6N

6.7.8ートリメチルキノリン:mpll6 ~118℃. 収率79.8%.

参考例38

2.6- - - Lert - ブチルー 4 - メチルフェノ ール(2.3 4 g), N - プロモコハク酸イミド(1. 88g)、四塩化炭素(25元)の混合物を2時間加 熱遠流し、不存の沈でん物をろ去することにより 4-プロモメチルー2.6-ジーtertープチルフェ ノールの密液を得た。これに3~アミノ~4~(2-クロロフェニル)-6,8-ジメチルキノリン (2.0g)を加え、室準で5時間かき混ぜた。ク ロロホルムで希釈後水洗、乾燥(無水MgSOi)し、 密媒を留去した。残留物をシリカゲルクロマトで 精製後アセトンーイソプロピルエーテルから再結 品することにより、4-(2-クロロフェニル)-3-(2,6-ジーtert-プチルー4-ヒドロキシ フェニル)アミノー6,8-ジメチルキノリンを無 色プリズム品として得た(1.598.44.9%)。 mp183-185°C.

元素分析値 Ca₂H₃,C4NO₂として

- 水酸化ナトリウム(1.5 mg), 2 - メトキシェタノール(3 mg)の混合物をかき混ぜながら 8 時間加熱還流した。水を加え塩酸酸性とし、折出結晶を
ろ取することにより 4 - (2 - クロロフェニル) - 6、8 - ジメチル-3 - キノリンカルボン酸を得た(0.46g.86.8%)。エタノールから再結晶し無色プリズム晶を得た。mp234-235℃.本品は参考價33で得たものと同一である。

(1) 参考例 3 9 - (1)で得た4 - (2 - クロロフェニル) - 6、8 - ジメチル - 3 - キノリンカルポニトリル(17.6 g)、9 7 % 硫酸(120 m)の混合物を室屋で24時間かき混ぜた。氷水中に加え、アンモニア水でアルカリ性とした後酢酸エチルで抽出した。抽出液は水洗、無水MgSO。で乾燥後溶媒を留去し、残留物にメタノールを加えることにより4 - (2 - クロロフェニル) - 6、8 - ジメチル - 3 - キノリンカルボキサミド・メタノールソルベートを結晶として得た(18.5 g) 0・2%)。メタノールから再結晶し無色プリズム晶を

参考例40

特開平3-7259 (31)

得た。mp163-164℃.

元索分析値 C1.H1.C4N1O・CH1Oとして 計算值 C. 66.57; H. 5.59; N. 8.17 実別値 C, 66.75; H, 5.52; N. 8.19 (2) 水酸化ナトリウム(10.4g)の水(100m2) 留破に氷冷下かき混ぜながら臭素(3.2 ml)を滴 下した。ついで4-(2-クロロフェニル)-6、 8-ジメチルー3-キノリンカルポキサミド・メ タノールソルペート(18.5g)のジオキサン (100 m2)溶液を滴下し、室温で30分.90℃ で40分間かき混ぜた。6Nー塩酸でpHlに調 整し、室園で30分かき混ぜた後少量の赤色沈で ん物もろ去し、ろ液を6N-水酸化ナトリウムで アルカリ性とした。さらに水で希釈後酢酸エチル で抽出し、抽出液は水洗,無水MgSO,で乾燥後 将媒を留去した。残留物にヘキサンを加えて結晶 化させることにより、3-アミノー4-(2-ク ロロフェニル)-8,8-ジメチルキノリンを得た (14.08,91.7%)。エタノールから再結晶し 無色プリズム晶を得た。mp 1 5 1 − 1 5 2 ℃.

元素分析値 C11H10C2NO Sとして

計算値 C. 57.21; H. 4.36; N. 3.03 実測値 C. 57.16; H. 4.24; N. 3.17
(2) 2ートシルアミノー5ークロロー2'ーヒドロキシー3',4'ージメトキシペンゾフェノン(5.89s)と70%硫酸(50m2)との混合物を90°で1時間加熱した後水で希釈し、クロロホルムで抽出した。クロロホルム層は水洗、乾燥(無水Ms SO,)後濃縮し、残留物をシリカゲルクロマトで精製した。エーテルーへキサンから再結晶することにより、2ーアミノー5ークロロー2'ーヒドロキシー3'.4'ージメトキシペンゾフェノンを無色プリズム晶として得た(3.01s,76.8%)。

元索分析値 C,,H,,C2NO,として

mp 1 1 2 - 1 1 5 'C.

計算値 C, 58.55; H, 4.59; N, 4.55 実測値 C, 58.65; H, 4.61; N, 4.51 参考例4 2

参考例4)で得た2-アミノー5-クロロー 2′ーヒドロキシー3′,4′ージメトキシペンゾフェ 本品は参考例 | 8で得たものと同一である。 参考例 4 |

(1) 5-クロロー2-トシルアミノ安息香酸 (14.0g),塩化チオニル(30m),N,N-ジメ チルホルムアミド(0.5 ml)の混合物を40分加 熱還流した後波圧下に濃縮乾固した。技留物を1, 2-ジクロルエタン(100型)に溶解し、無水塩 化アルミニウム(6.88g)を加え、 室温で10分 かき混ぜた後1,2,3ートリメトキシベンゼン (8.67g)を加えた。室温で10分間かき混ぜ、 さらに45分間加熱震流した。冷後2N塩酸を加 え室低で30分かき起ぜた後有機層を分取し、希 水酸化ナトリウム水溶液で抽出した。アルカリ層 は塩酸で酸性とし、クロロホルムで抽出した。ク ロロホルム層は水洗後乾燥(無水MgSO,)し、溶 媒を留去した。残留物をアセトンから再結晶する ことにより2ートシルアミノー5ークロロー2′ ーヒドロキシー31,41ージメトキシペンゾフェ ノンをプリズム品として得た(5.89g,29.6 %) .mp185-187℃.

ノンから参考例35と同様にしてつぎの化合物を 得た。

- (1) 6-クロロー4-(2-ヒドロキシー3,4 ージメトキシフェニル)-3-ニトロキノリン: mp156-158℃、収率91.8%.
- (2) 3-アミノー6-クロロー4-(2-ヒドロキシー3.4-ジメトキシフェニル)キノリン: mp198-201℃. 収率60.5%.
 参考例43

(1) 6-クロロー4-(2-ヒドロキシー3,4
ージメトキシフェニル)-3-ニトロキノリン(1.
20g),N,N-ジメチルホルムアミド(20元),
粉末炭酸カリウム(0.92g),ヨウ化メチル(0.
41元)の混合物を0℃で10分,室温で2時間か
き混ぜた。水で看釈し、酢酸エチルで抽出し、抽
出液は水洗後乾燥(無水MgSO,)した。溶媒を留
去し、残留物をメタノールから再結晶することに
より、6-クロロー4-(2,3.4-トリメトキ
シフェニル)-3-ニトロキノリンを黄色ブリズ
ム品として得た(1.12g,89,6%)。

ep 1 1 4 - 1 1 6 °C.

 (2) 6-クロロー4-(2,3,4-トリメトキシフェニル)-3-ニトロキノリンを参考例1-(2) と同様に還元し、3-アミノー6-クロロー4-(2,3,4-トリメトキシフェニル)キノリンを得た。mp180-181で、収率95.9%。

- 参考例 4 4

参考例35と同様にしてつぎの化合物を得た。

- (1) 4-(2-クロロフェニル)-5-メチルー 3-ニトロキノリン: mpl 47-148'C. 収率 69.8%.
- (2) 3-アミノー4-(2-クロロフェニル)ー 5-メチルキノリン: mpl 5 2-1 5 3℃. 収率 9 7 . 8 %.

発明の効果

キノリン誘導体(!)またはその塩は優れたAC AT狙客作用を有しかつ安全性が高いので、本発 明により新しい動脈硬化用剤が提供される。

代理人 弁理士 岩田 弘

第1頁の続き

識別配号	广内整理番号
ABX ADN	•
AED	7375-4C
	8413-4C
	7451-4C
	9051-4C
	9051-4C
	ABX ADN

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.